



Science **made** smarter

Kullanım Talimatları – TR

Sera™



D-0121908-I – 2024/11



Interacoustics

İçindekiler

1 Giriş	7
1.1. Bu kılavuz hakkında	7
1.2. Kullanım amacı	7
1.3. Kontrendikasyonlar	7
1.4. Ürün açıklaması	8
1.5. Klinik faydası	10
1.6. Uyarıları	10
1.7. Arıza	10
1.8. Ürünün bertaraf edilmesi	10
2 Güvenlik önlemleri	11
2.1 Genel	11
2.2 Uyarılar - genel	11
2.3 Çevresel etkenler	12
2.4 Elektrikli ve elektrostatik güvenlik	12
2.5 Elektromanyetik uyumluluk (EMC)	12
2.6 Patlama tehlikeleri	12
2.7 Evde sağlık bakımı ortamında kullanın	13
2.8 Ölçüm güvenliği ve klinik faydası	13
2.9 Muhtelif	13
2.10 Nakliye ve depolamadan sonra ekipman kullanımı	13
3 Ambalajdan çıkarma ve kurulum	14
3.1 Ambalajdan çıkarma ve kontrol etme	14
3.2 İşaretler	15
3.3 Kızağı kurmak	17
3.4 HM-E200 etiket yazıcısını yüklemek (isteğe bağlı)	18
3.4.1 Bataryanın şarj edilmesi	18
3.4.2 Yazıcıdaki etiket kağıdının kurulumu	18
3.4.3 Yazıcıyı çalıştırma ve kapatma	19
3.4.4 Kablosuz yazıcının Sera™'ya bağlanması	19

3.4.5	Yazıcı çevrim dışı.....	19
3.5	Sera™ donanımı	20
3.6	Probe kablonun Sera™'ya bağlanması.....	21
3.7	Dönüştürücülerin preamplifikatöre bağlanması.....	21
3.8	Elektrot kabloların preamplifikatöre bağlanması	22
3.9	Kulak uçları veya EarCups ile IP30 dönüştürücünün kullanımı (yalnızca ABRIS)	22
3.10	İsteğe bağlı geçiş kontrolörüne bağlanmak	23
3.11	Dönüştürücüler ve kalibrasyon	23
3.12	Sera™'yı şarj etme ve güç sağlama	24
3.12.1	Batarya	24
3.12.2	Batarya ömrü ve şarj süresi.....	24
3.12.3	Sera™'daki gösterge ışıkları.....	25
3.13	HearSIM™ yazılım paketi	26
3.14	Lisanslar.....	27
3.14.1	Sera™'ya yeni bir lisans eklemek	27
3.15	Yazılımın güncellenmesi	27
4	Çalıştırma talimatları.....	28
4.1	Genel önlemler.....	28
4.2	Sera™'yı açıp kapatmak.....	29
4.3	Şarj ederken test	29
4.4	Batarya şarj durum göstergesi.....	29
4.5	Sera™ işlem ve düğmesine genel bakış.....	30
4.5.1	Sera™ ekran formatı	30
4.5.2	Ortak işlev düğmeleri.....	30
4.5.3	Klavyeler (özel karakterler).....	31
4.5.4	Ana sayfa ekranı	33
4.5.5	Yeni bir hastanın eklenmesi	33
4.5.6	Hasta ID uyumsuzluğu	34
4.5.7	Hasta listesinden seçmek.....	35
4.6	Genel test bilgisi	36
4.6.1	Hastayı hazırlama – Otomatikleştirilmiş ABR testi	36
4.6.2	Hastayı hazırlama – OAE testi	36

4.6.3	Tutuş ve kulak uçlarının seçimi	36
4.6.4	EarCup Kullanımı	37
4.6.5	Bir test başlamak.....	38
4.6.6	Test türünü seçin.....	38
4.6.7	Testle ilgili alan girişı	39
4.6.8	Sonuç simgelerini görüntülemek	39
4.6.9	Tamamlanmamış test için bitirme nedeni	40
4.6.10	Testten sonra yazdırmak.....	41
4.7	Otomatikleştirilmiş ABR testi	42
4.7.1	Otomatikleştirilmiş ABR başlangıç test ekranı	42
4.7.2	Direnç kontrolü ekranı	43
4.7.3	Otomatikleştirilmiş ABR ölçüm ekranı.....	44
4.7.3.1	Gürültü çubuğu.....	45
4.7.3.2	Zaman çubuğu	45
4.7.3.3	Test bitti ekranı.....	45
4.8	OAE testi.....	48
4.8.1	OAE başlangıç test ekranı.....	48
4.8.2	Probe kontrolü ekranı	49
4.8.3	OAE ölçüm ekranı	51
4.8.3.1	Probe sabitlik çubuğu	52
4.8.3.2	Gürültü çubuğu.....	52
4.8.3.3	Zaman çubuğu	53
4.8.4	Test bitti ekranı.....	53
4.8.4.1	Probe sabitliğı % (yalnızca DPOAE).....	56
4.8.4.2	Uyarıcı sabitliğı % (yalnızca TEOAE)	56
4.8.4.3	Yapay doku %	56
4.8.4.4	Süre.....	56
4.9	Hızlı test.....	57
4.9.1	Genel	57
4.9.2	Bir hızlı testi kaydetmek	57
4.10	Yazdırma işlemleri.....	58
4.10.1	Yazdırma yolları	58
4.10.2	Etiket yazıcı formatı.....	58
4.11	Hastaların incelenmesi ve kaydedilen oturumlar.....	59

4.11.1 Hasta seçmek	59
4.11.2 Hasta arama	59
4.11.3 Test düğmesi	59
4.11.4 Kaydedilen testleri görüntüleyin.....	59
4.11.4.1 Kaydedilmiş bir testi yazdırmak.....	60
4.11.5 Kaydedilmiş bir testi incelemek	60
4.12 Cihazdaki kullanıcı idaresi.....	61
4.12.1 Genel	61
4.12.2 Kullanıcıyı seçmek (isteğe bağlı).....	61
4.12.3 Parolayı girmek	61
4.12.4 Yanlış parola	62
4.13 Kurulum.....	62
4.13.1 Dil ekranı.....	62
4.13.2 Cihaz.....	63
4.13.3 Ses.....	63
4.13.4 Yazıcı	64
4.13.5 Hakkında.....	64
5 Ekipman (Tutarlılık) kontrolleri.....	65
5.1 Genel	65
5.2 Otomatikleştirilmiş ABR için geçiş kontrolörü (isteğe bağlı)	65
5.3 TEOAE için probe tutarlılık testi.....	67
5.4 DPOAE için probe tutarlılık testi	68
6 Bakım.....	69
6.1 Genel bakım prosedürleri	69
6.2 Genel temizlik prosedürleri	69
6.3 Sera™'yı temizlemek.....	70
6.3.1 Dokunmatik ekran	70
6.3.2 Kutu, kızak ve kablolar	70
6.3.3 Tek kullanımlıklar	70
6.4 Probe ucunun temizlenmesi	71
6.5 SnapPROBE™'u temizlemek	73
6.6 Aksesuarlar/yedek parçalar	74
6.7 Onarım.....	75

6.8	Garanti	75
7	Genel teknik özellikler	77
7.1	Sera™ cihazı – teknik özellikler	77
7.2	Giriş/çıkış bağlantılarının özellikleri	83
7.3	CE-Chirp® uyarıcılar için kalibrasyon referans değerleri	84
7.4	Klik uyarıcıları için kalibrasyon referans değerleri	84
7.5	Kalibrasyon için kullanılan kuplör türleri	85
7.6	Teknik özellikler hakkında genel bilgi	86
7.7	Ek A: Uyarıcı	86
7.8	Ek B: Elektromanyetik Uyumluluk (EMC)	87
8	SSS/Sorun Giderme	92



1 Giriş

1.1. Bu kılavuz hakkında

Bu kılavuz Sera™ sürü 1.29 için geçerlidir. Bu ürün şu üretici tarafından üretilmiştir:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel.: +45 6371 3555

E-posta: info@interacoustics.com

Web sitesi: www.interacoustics.com

Kullanım Talimatları/ Ek bilgiler:

'**Kullanım talimatları**' bu sistemi güvenli ve etkili bir biçimde kullanmak için tüm gerekli bilgileri içerir, ancak '**Ek bilgi**' kılavuzu da ilgili okuyucular için mevcuttur. Operatör, bu kılavuzlara üreticinin resmi web sitesinden başvurabilir.

1.2. Kullanım amacı

DPOAE'li Sera™, kulaktaki bozuklukların odyolojik değerlendirme ve belgelendirilmesini Distortion Product Otoacoustic Emissions ile yapılması amacını taşır. DPOAE'li Sera™'in hedef kitleleri tüm yaş gruplarını kapsar.

TEOAE'li Sera™, kulaktaki bozuklukların odyolojik değerlendirme ve belgelendirilmesini Transient Evoked Otoacoustic Emissions ile yapılması amacını taşır. TEOAE'li Sera™'in hedef kitleleri tüm yaş gruplarını kapsar.

ABRIS'li Sera™, kulak ve sinir bozukluklarının iç kulaktan, işitme sinirinden ve beyin sapından gelen auditory evoked potentials ile değerlendirilmesini ve belgelendirilmesi amacını taşır. ABRIS'li Sera™'in hedef kitlesini yeni doğanlar oluşturur.

Sera™ Sistemi'nin yalnızca odyologlar, KBB cerrahları, doktorlar, işitme sağlığı profesyonelleri ve benzer seviyede eğitime sahip personeller tarafından kullanılması amaçlanmaktadır. Bu cihaz, kullanımı ve sonuçların nasıl değerlendirileceği konusunda gerekli bilgi ve eğitim olmadan kullanılmamalıdır. Sera™ bir hastane, klinik veya uygun biçimde sessiz başka bir ortam için amaçlanmıştır.

1.3. Kontrendikasyonlar

Test için kontrendikasyonlara dış kulak cerrahisi, yakın zamanda stapedektomi, akıntılı kulak, akut dış kulak kanal travması, ağrı (ör. dış kulak iltihabı) veya dış kulak kanalının tıkanıklığı veya yaralar dahildir. Test, bu tür semptomlar gösteren hastalarda bir tıp doktorunun onayı olmadan gerçekleştirilmemelidir.



1.4. Ürün açıklaması

Sera™ aşağıdaki test türlerini kurulumu yapılmış olarak lisanslara bağlı olarak gerçekleştirebilen ve kaydedebilen çok fonksiyonlu bir görüntüleme aracıdır:

- Distorsiyon Ürün Otoakustik Emisyonlar (DPOAE)
- Geçici Uyarılmış Otoakustik Emisyon (OAE)
- Otomatik İşitsel Beyin Sapı Yanıtları (ABRIS)

Mevcut yapılandırmalar şunlardır:

- Sera™ , ABRIS ile
- Sera™ , ABRIS ve Transient Uyarılmış Otoakustik Emisyon (OAE) ile
- Sera™ , ABRIS ve Distorsiyon Product Otoakustik Emisyonlar (DPOAE) ile
- Sera™ , ABRIS ile, Geçici Uyarılmış Otoakustik Emisyon (OAE) ve Distorsiyon Ürün Otoakustik Emisyonlar (DPOAE) ile
- Sera™ Transient Uyarılmış Otoakustik Emisyon (OAE) ile
- Sera™ Distorsiyon Product Otoakustik Emisyonlar (DPOAE) ile
- Sera™ Geçici Uyarılmış Otoakustik Emisyon (OAE) ve Distorsiyon Ürün Otoakustik Emisyonlar (DPOAE) ile

Lisans yapılandırmaları cihaz satın alındıktan ve kullanımı başladıktan sonrada eklenebilir. Daha fazla bilgi için bölüm 3.14 Lisanslar'a başvurun.

Sera™ farklı dönüştürücü ve kablo yapılandırmalarıyla çalışır. Aşağıdaki tablo, hangi dönüştürücü ve kablo yapılandırmalarının Sera™ ile kullanımının mümkün olduğunu gösterir.

DÖNÜŞTÜRÜCÜ / KABLO YAPILANDIRMASI	DPOAE	TEOAE	ABRIS
SnapPROBE™ doğrudan Sera™'ya bağlantılı	Evet	Evet	Hayır
OWA Probu doğrudan Sera™'ya bağlı	Evet	Evet	Hayır
SnapPROBE™ ve OWA Probe doğrudan preamplifikatör kablosuna bağlı	Evet	Evet	Evet
IP30, preamplifikatör kablosuna doğrudan bağlı	Hayır	Hayır	Evet

Sistem mevcut bulunan ve isteğe bağlı aşağıdaki parçalardan oluşmaktadır:

Standart Bileşenler, Genel	Yapılandırmalar		
	ABRIS	ABRIS + OAE	DPOAE ve/veya TEOAE
Sera™ elde kullanılan cihaz	•	•	•
Sera™ kızıağı	•	•	•
Kızak güç kaynağı	•	•	•



Preamplifikatör ¹	•	•	-
USB Tipi A-B Micro kablo	•	•	•
Taşıma çantası	•	•	•
Bebek kulağı simülatörü	-	•	•
Çıt çıtli elektrotlar için klipsli kablolar ¹	•	•	-
Kullanım Talimatları	•	•	•
HearSIM™ yazılım paketi	•	•	•
Sera™ Probe Tip Kiti	İsteğe bağlı	•	•
Sera™ ADI Görüntüleme Kulak Ucu Kiti	•	•	•
Sera™ Probe Temizleme Kiti	•	•	•
IP/Probe Aksesuar Kiti ¹	•	•	•
EarCup Aksesuar Kiti ¹	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	-
Stylus Kalem	•	•	•
Dokunmatik ekran için temizleme bezi	•	•	•
Preamplifikatör için boyun askısı ¹	•	•	-
Dönüştürücüler			
SnapPROBE™ ¹	İsteğe bağlı	•	•
OWA Probe 500 mm ¹	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı
OWA Probe 1200 mm ¹	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı
IP 30 (50 Ω) Kulak Ucu adaptörleri kiti ile dahili kulaklık ¹	•	•	-
IP 30 (50 Ω) EarCup adaptörleri kiti ile dahili kulaklık ¹	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	-
İsteğe bağlı aksesuarlar			
Sera™ ABRIS Geçiş Kontrolörü	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	-
Etiket YazıcısıHM-E200Kiti (yazıcı, güç kaynağı ve 2 rulo termal etiket kağıdı içerir)	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı
Tek kullanımlıklar			
Farklı ebatlarda kulak uçları içerir	İsteğe bağlı	•	•
Bebek earcup'ları	İsteğe bağlı	-	-
Çıtçıtlı elektrotlar	•	İsteğe bağlı	-
Sekme elektrotları	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	-
Sargı bezi	İsteğe bağlı	-	-
İletken jel	İsteğe bağlı	-	-
Alkol bezleri	•	İsteğe bağlı	-
Yazdırma etiketi kağıdı	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı	İsteğe bağlı
Probe ucu kiti	•	•	•

Tek kullanımlıklar sadece bir defa kullanılmalıdır! Tek kullanımlıkların birden fazla defa kullanılması, test sonuçlarını ve hastanın güvenliğini etkileyebilir. Bölüm 2.7 Güvenlik önlemleri'ne başvurun. Sera™ ile tek kullanımlık tüm gereçler Sanibel Supply® tarafından sağlanır. Sistem yalnızca, Sanibel Supply® tarafından üretilen tek kullanımlıkları kullanarak test edilmiştir. Diğer marka tek kullanımlıkların kullanımı, cihazla elde edilen davranış ve sonuçları değiştirebilir ve tavsiye edilmez.



1.5. Klinik faydası

Bebeklerde teşhis edilmemiş işitme kaybı pek çok gelişim alanını etkileyebilir; bunlar arasında konuşma öğrenme, sosyal etkileşimler, duygular, bilişsel yetenek, akademik performans ve mesleki beceriler de bulunmaktadır. Bu, hastanın yaşam kalitesini olumsuz etkileyebilir. İşitme kaybı teşhisi bu nedenle hem bireyler hem de yakınları üzerinde önemli fayda sağlayabilir.

1.6. Uyarıları

Bu kılavuzda bulunan uyarı, dikkat ve notların anlamları aşağıdaki gibidir:



UYARI etiketi, hasta ve/veya kullanıcı için tehlike oluşturabilecek koşulları veya uygulamaları belirtmek için kullanılır.



DİKKAT etiketi, ekipmana hasar verebilecek koşulları veya uygulamaları belirtmek için kullanılır.

NOT

NOT, kişisel yaralanmaya neden olmayacak uygulamalar ile ilgili açıklamalarda bulunmak için kullanılır.

1.7. Arıza



Bir ürün arızası durumunda, hastaların, kullanıcıların ve diğer kişilerin zarar görmemesi son derece önemlidir. Bu nedenle, ürün böyle bir zarara neden olduysa veya olma olasılığı varsa, derhal karantinaya alınmalıdır.

Ürünün kendisiyle veya kullanımıyla ilgili hem zararlı hem de zararsız arızalar, derhal ürünün satın alındığı distribütöre bildirilmelidir. Lütfen mümkün olduğunca çok ayrıntı sağlamayı unutmayın (örn. zararın türü, ürünün seri numarası, yazılım sürümü, bağlı aksesuarlar ve diğer ilgili bilgiler).

Cihazın kullanımıyla ilgili ölüm veya ciddi vakalar meydana gelmesi durumunda, söz konusu vaka derhal Interacoustics'e ve yerel ulusal yetkili makama bildirilmelidir.

1.8. Ürünün bertaraf edilmesi

Interacoustics olarak, ürünlerimizin artık kullanılamaz hale geldiğinde güvenli bir şekilde bertaraf edilmesini sağlamayı taahhüt ediyoruz. Bunu sağlamak için kullanıcının desteği önemlidir. Bu nedenle Interacoustics olarak, elektrikli ve elektronik ekipmanların bertaraf edilmesine ilişkin yerel ayırma ve atık düzenlemelerine uyulmasını ve cihazın ayrıştırılmamış atıklarla birlikte atılmamasını bekliyoruz.

Ürünün distribütörünün bir geri alma planı sunması durumunda, ürünün doğru şekilde bertaraf edilmesini sağlamak için bu plan kullanılmalıdır.



2 Güvenlik önlemleri

2.1 Genel

Aşağıdaki güvenlik önlemlerinin her zaman gözlemlenmesi gerekir. Elektrikli ekipman çalışırken genel güvenlik önlemleri izlenmelidir. Bu önlemleri dikkate almadığınız takdirde, ekipman zarar görebilir ve cerrah veya hasta yaralanabilir.

İş veren her çalışanını, herhangi bir hasarı veya hastalık ve yaralanmaya karşı maruz kalmayı kontrol etmek veya ortadan kaldırmak için çalışma ortamına uygulanabilen güvenli olmayan koşulların ve düzenlemelerin tanınması ve onlardan kaçınılması konusunda eğitmelidir.

Interacoustics, güvenlik kurallarının bireysel kuruluşlarda çeşitlilik gösterdiğinin bilincindedir. Bu kılavuzda bulunan talimatlar ve bu cihazı kullanan kuruluşların kuralları arasında bir uyumsuzluk meydana geldiğinde, daha sıkı kurallara öncelik verilecektir.

Sera™ cihazın düzgün kullanılması konusundan eğitilmiş işitme sağlığı çalışanları (ör. KBB doktorları, odyologlar), hemşireler veya teknisyenler tarafından kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

2.2 Uyarılar - genel



Sistem düzgün çalışmıyorsa, Interacoustics'in teknik özelliklerine göre tüm gerekli onarımlar yapılmadan ünite test edilmeden ve düzgün çalışması için kalibre edilmeden çalıştırmayın.

Cihazı düşürmeyin veya herhangi bir şekilde aşırı bir etkiye sebep olmayın. Cihaz hasar gördüyse, onarım ve/veya kalibrasyon için üreticiye geri iade edin. Herhangi bir hasardan şüphelenildiğinde cihazı kullanmayın.

Bu ürün ve parçaları, yalnızca bu kılavuzdaki talimatlara, ek etiketlere ve/veya eklere göre çalıştırıldığında ve korunduğunda güvenilir biçimde çalışacaktır. Kusurlu bir ürün kullanılmamalıdır. Harici aksesuarlara olan tüm bağlantıların sağlam olduğundan emin olun. Kırık veya eksik veya gözle görülür şekilde yıpranmış, bozulmuş veya kirlenmiş parçalar derhal Interacoustics'in ürettiği veya mevcut kıldığı temiz, gerçek yedek parçalarla değiştirilmelidir.

Ekipmanı, kullanıcı onaramaz. Onarımlar yalnızca yetkili servis temsilcisi tarafından gerçekleştirilmelidir. Yetkili bir Interacoustics temsilcisinden başka hiç kimsenin ekipman üzerinde değişiklik yapmasına izin verilmez. Ekipman üzerinde değişiklik yapılması tehlikeli olabilir.

Interacoustics, talep üzerine devre şemalarını, parça listelerini, tanımlarını, kalibrasyon talimatlarını veya Interacoustics tarafından tasarlanan ve servis personeli tarafından onarılabilen bu cihazın parçalarını onarmak için yetkilendirilmiş servis personeline yardımcı olacak diğer bilgileri sağlayacaktır.

Hastanın kullanımı sırasında, ekipmanın hiçbir parçası onarılamaz veya bakımı sağlanamaz.

Sera™ cihazına yalnızca Interacoustics'ten alınan aksesuarları bağlayın. Yalnızca Interacoustics tarafından uyumlu olduğu belirtilen aksesuarların, cihaza veya kızağa bağlanabilir.



2.3 Çevresel etkenler



Cihazı yalnızca iç mekanlarda kullanın ve saklayın. Cihazın 5 °C / 41 °F ila 40 °C / 104 °F aralığındaki çevre sıcaklığında ve 15 % ve 93 % arasındaki bağıl nemde çalıştırılması tavsiye edilmektedir (yoğuşmayan).

Nakliye ve depolama koşulları için lütfen bölüm 6'ya başvurun.

Herhangi bir elektronik parçaya veya kabloya temas eden bir sıvı mevcudiyetinde cihazı kullanmayın. Kullanıcı bir sıvının sistem parçalarına veya aksesuarlarına temas ettiğinden şüphelenirse, ünite yetkili bir servis teknisyeni tarafından güvenli hale getirilene kadar kullanılmamalıdır.

2.4 Elektrikli ve elektrostatik güvenlik



Kulaklıklara herhangi bir bakım yapmadan önce, Sera™ dönüştürücüleri ve elektrotları hastadan ayırmalısınız.



Cihazın altındaki temas noktalarına ve hastaya aynı anda dokunmayınız. Aksi takdirde, hasta için çok yüksek bir kaçak akıma sebep olabilir.

Cihazın kutusunu açmayın. Servis için yetkili personele başvurun.

2.5 Elektromanyetik uyumluluk (EMC)



Cihaz ilgili EMC gerekliliklerini karşılasa da, elektromanyetik alanlara, ör. cep telefonlarından vs., gereksiz maruz kalmasından kaçınmak için önlemler alınmalıdır. Cihaz başka bir ekipmana bitişik olarak kullanılıyorsa, karşılıklı bir parazitin olmadığı gözlenmelidir. Lütfen, EMC'ye ilişkin ek bölüme de başvurun.

2.6 Patlama tehlikeleri



Patlama riski.

Yanıcı anestezipler veya diğer gazlar bulunması halinde kullanmayın.

Yanıcı anestezipler veya diğer gazlar bulunması halinde **KULLANMAYIN**. Kullanıcılar, bu cihazı yanıcı anestezipler gazlarının yakınında kullanırken patlama ve yangın ihtimalini göz önünde bulundurmalıdır.

Sera™ cihazını, basınç odası, oksijen çadırı vs. gibi oksijen bakımından yoğun ortamlarda **KULLANMAYIN**.



2.7 Evde sağlık bakımı ortamında kullanın

Cihaz, taşıma sırasında dahil edilen taşıma çantası ile korunduğunda evde sağlık bakımı ortamında kullanıma uygundur

2.8 Ölçüm güvenliği ve klinik faydası

Sera™'nın düzgün çalıştığını garanti etmek için, cihaz en az yılda bir kez kontrol edilmeli ve kalibre edilmelidir.

Servis ve kalibrasyon, yetkili bir servis teknisyeni tarafından gerçekleştirilmelidir. Bu kontroller gerçekleştirilmezse, Medikal Cihaz düzenlemeleri ihlal edilebilir ve taahhütler geçersiz sayılabilir.

Kalibrasyonlu olmayan cihazların kullanımı yanlış test sonuçlarına yol açabilir ve tavsiye edilmez. Hatalı test sonuçları, hastanın uygun olmayan biçimde tedavi edilmesine neden olabilir.

2.9 Muhtelif

Lütfen aklınızda bulundurun:

Yazılım kurulmadan önce Sera™ donanımını bilgisayara BAĞLAMAYIN!

0°C /32°F altındaki ve 50°C /122°F üzerindeki sıcaklıklarda depolama, cihaz ve aksesuarlarında kalıcı hasara sebep olabilir.

Cihazı herhangi bir sıcaklık kaynağının yanına koymayın.

Dönüştürücüler taşınırken çok dikkatli olunmalıdır çünkü dikkatsiz taşındığında, örneğin sert bir yüzeye düşürüldüğünde kırılabilir veya parçalar zarar görebilir.

2.10 Nakliye ve depolamadan sonra ekipman kullanımı

Kullanmadan önce cihazın doğru çalıştığından emin olun. Cihaz soğuk bir ortamda depolanmışsa (kısa bir süre için bile olsa), cihazın ortam sıcaklığına alışmasına izin verin. Bu, koşullara bağlı olarak (ortam nemi gibi) uzun zaman alabilir. Oda sıcaklığında yaklaşık 1 saatlik bir alışma süresi tavsiye edilir. Ayrıca cihazın orijinal ambalajında, seyahat çantasında saklanması ve ani sıcaklık değişikliklerinden kaçınılması önerilir. Cihaz gerçek kullanım koşullarından daha sıcak koşullarda saklanırsa, kullanımdan önce özel bir önlem alınması gerekmez. Ancak yine de kısa bir alışma süreci tavsiye edilir. Odyometrik ekipman için rutin kontrol prosedürlerini takip ederek her zaman cihazın düzgün çalıştığından emin olun.



3 Ambalajdan çıkarma ve kurulum

3.1 Ambalajdan çıkarma ve kontrol etme

Hasara karşı kontrol listesi ve içerikler

Cihaz alındıktan sonra nakliye kutusunu kötü taşımaya ve hasara karşı kontrol edin. Kutu hasar görmüşse, sevkiyatın içeriği mekanik ve elektriksel olarak kontrol edilene kadar atılmamalıdır. Cihaz arızalı ise lütfen yerel distribütörünüz ile iletişime geçin. Nakliyecinin gözden geçirmesi ve sigorta başvurusu için nakliye malzemesini muhafaza edin.

Gelecekteki nakliyeler için kutuyu saklayın

Sera™, Sera™ için özel tasarlanmış nakliye karton kutusu ile gelmektedir. Lütfen bu kutuyu saklayın. Cihazın servis için iade edilmesi söz konusu olursa gerekli olacaktır.

Servis gerektiğinde lütfen yerel distribütörünüz ile iletişime geçin.

Kusurların Bildirilmesi

Bağlantıdan önce inceleyin

Bağlanmadan önce, ürün hasar için bir kez daha incelenmelidir. Kabin ve aksesuarları çizik ve eksik parçalar için gözle kontrol edilmelidir.

Herhangi bir kusura derhal bildirin

Herhangi bir eksik parça veya arıza, fatura, seri numarası ve sorunun ayrıntılı bir raporuyla birlikte derhal cihazın tedarikçisine bildirilmelidir. Bu kılavuzun arkasında, sorunu belirtebileceğiniz bir "İade Raporu" bulunmaktadır.

Lütfen "İade Raporu"nu kullanın (Return Report)

İade raporunun kullanılması, servis mühendisinin, bildirilen meseleyi araştırması için ilgili bilgiyi edinmesini sağlar. Bu bilgi olmadan, arızanın belirlenmesi ve cihazın onarılması zor olabilir. Sorunun düzeltilmesinden memnun kalmanızı sağlamak için lütfen cihazı her zaman tam bir İade Raporu ile iade edin.













Evde Sağlık Bakımı Nakli

Sera™'nızın teslimatıyla birlikte verilen taşıma çantasını kullanın.



3.2 İşaretler

Aşağıdaki işaretler cihazın üzerinde bulunabilir:

Simge	Açıklama
	Tip B uygulanan parçalar. IEC 60601-1'e göre. Hasta iletken olmayan ve hastadan derhal çıkarılabilen uygulanan parçalar.
	Uluslararası standart IEC60601-1'e göre, uygulanan parça Tip BF.
	Dikkat.
	Kullanım talimatlarına başvurun.
	Kullanım Talimatlarını izleyin.
	WEEE (EU-yönergesi) Bu simge, ürünün ayrıştırılmamış atık olarak atılmaması gerektiğini, iyileştirme ve geri dönüşüm tesisleri için farklı toplama alanlarına gönderilmesi gerektiğini belirtir.
 0123	MD sembolü ile birlikte CE işareti, Interacoustics A/S'nin Tıbbi Cihaz Yönetmeliği (AB) 2017/745'in gerekliliklerini karşıladığını gösterir. Kalite sisteminin onayı TÜV (no. 0123) tarafından yapılmaktadır.
	Tıbbi cihaz.
	Seri numarası.
	Üretim tarihi.
	Üretici.
	Referans numarası.



Simge	Açıklama
	Tekrar kullanmayın. Kulak uçları ve benzerleri yalnızca tek kullanımlıktır.
	Kuru tutun.
	Nakliye ve depolama nem aralığı.
	Nakliye ve depolama sıcaklık aralığı.
	Logo.
	Cihazı açar veya kapatır. Kapatmak için uzun basın. Cihazı uyku modundan uyandırmak için kısa basın (ekran kapalı).
IP20	Nesne girişlerine karşı çevreleme tarafından sağlanan koruma derecesi. 12,5 mm'den daha büyük nesnelere karşı etkilidir.
IP02	Sıvı girişlerine karşı çevreleme tarafından sağlanan koruma derecesi. Kutu 15° eğildiğinde, damlayan suya karşı etkilidir.
	Sera™ İlave Bilgiye başvurun (Additional Information).



3.3 Kızağı kurmak

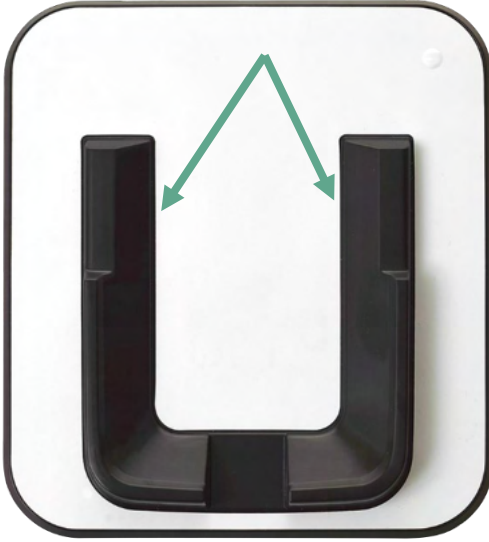


Güç kaynağının Tip A-B Mikro USB fişini kızağın arkasına bağlayın (1).



YALNIZCA UES12LCP-050160SPA - GÜÇ KAYNAĞINI KULLANIN.

Diğer herhangi bir güç kaynağını kullanmayın. Yangın riskine veya doktora veya hastaya elektrik şokuna sebep olabilir.



Kızağı masanıza dik yerleştirin. Cihazı, kızağa düzgünce yerleştirmek için iki eklenti kılavuzu bulunmaktadır.



Sera™'yı, U şeklindeki yerleştirme kılavuzlarına oturması için kızağın üzerine yerleştirin. Bataryanın şarj olması için kızağın düzgünce yerleştirilmesi gerekmektedir.

Kızak yerleştirme kılavuzlarının üzerindeki Sera™'nin üst parçasını tutun kızaktan çekip çıkarın.



3.4 HM-E200 etiket yazıcısını yüklemek (isteğe bağlı)

Sera™ ve HM-E200 etiket yazıcının bağlantısı kablosuz eşleşmeyle sağlanır. Yalnızca Interacoustics'in önerdiği yazıcıyı kullanın.

UYARI: Yalnızca Interacoustics distribütörleri veya Sanibel Supply® aracılığıyla satın alınmış yazıcılar Sera™ ile uyumludur.

3.4.1 Bataryanın şarj edilmesi

Yazıcı, lityum-iyon bir bataryayla çalışır.



Bataryayı şarj etmek için şarj aletinin fişini yanlamasına yerleştirilmiş fişe takmalısınız ve güç kaynağını bir güç çıkışına veya bilgisayara takmalısınız. Alternatif olarak, yazıcı kızağına, kızak bir güç çıkışına bağlıyken yerleştirilebilir. Yazıcının ön kenarındaki yeşil ışık, yanıp sönerek şarj olduğunu belirtir. Batarya tam şarj olduğunda, yeşil ışık sabit yanacaktır.

3.4.2 Yazıcıdaki etiket kağıdının kurulumu



Etiket yazıcısına yeni bir etiket rulosu yerleştirmek için, yazıcının sol tarafındaki düğmeyi aşağı kaydırarak yazıcıyı açın.



Etiket rulosunu yazıcıya, kağıdın ucu yazıcı ekranına bakacak şekilde yerleştirin.



Etiket rulosu yerleştikten sonra kapağı kapatın.

Yazıcıyı çalıştırın ve yazıcının yazdırma ucuyla etiketleri düzgünce hizalayabilmesi için sol taraftaki feed tuşuna basın.

İsteğe bağlı olarak, HM-E200 termal yazıcıyla termal kağıt kullanılabilir. Kurulum talimatları için HM-E200 yazıcı kullanım kılavuzuna başvurun.



3.4.3 Yazıcıyı çalıştırma ve kapatma

Çalıştırmak ve kapatmak için iki saniye boyunca GÜÇ DÜĞMESİNE basın.

Yeşil Güç göstergesi, yazıcı açıkken yanar. Yazıcı bekleme moduna geçtiğinde, yeşil Güç Göstergesi yanıp söner, ekran ise siyah olur. Yazıcıyı bekleme modundan çıkartmak için güç düğmesine kısaca basın.

3.4.4 Kablosuz yazıcının Sera™'ya bağlanması

Yazıcının Sera™ ile eşleştirilmesi, kablosuz yazdırma mümkün olmadan önce gerekmektedir.

Yazıcıyı eşleştirmek için bu talimatları izleyin:

1. Güç düğmesine 2 saniye basılı tutarak yazıcıyı çalıştırın
2. Sera™ taşınabilir ünite üzerinde, **Setup (Kurulum) | Printer (Yazıcı)**'a gidin ve **Search (Ara)**'e basın
3. Cihazın kablosuz cihazları aramasına izin verin. Bu işlem yaklaşık 1 dakika sürebilir
4. HM-E200 isimli bir cihaz, cihaz listesinde gözükmelidir
5. Eşleşmeyi bitirmek için **Select (Seç)**'e basın

Lütfen aklınızda bulundurun: Yazdırma işlemi sırasında Sera™'yı kapatmayın.

Birden fazla Sera™ cihazıyla bir yazıcıyı paylaşmak mümkündür. Ancak, yazıcıyla aynı anda yalnızca bir cihaz eşleşebilir. Bu, yalnızca bir Sera™'nın yazıcı aralığında çalışabildiği anlamına gelmektedir ve daha sonra başka Sera™ cihazına başarıyla bağlanmak için bir Sera™ cihazıyla kullanıldıktan sonra yazıcı kapatılmalıdır.

Ölçüm sonuçlarını bağlı yazıcıyla yazdırmak istiyorsanız, ölçümleri yapmadan önce yazıcıyı açmanız tavsiye edilir. Bu, yazıcının bağlanmak için yeterli zamana sahip olmasını ve ölçümler tamamlandığında yazdırmaya hazır olmasını sağlayacaktır.

3.4.5 Yazıcı çevrim dışı



Kablosuz yazıcı kapalı olduğunda veya Sera™ aralığından çıktığında yazdırma girişiminde bulunmak, hata mesajının belirmesiyle sonuçlanabilir.

Kontrol çubuğunun altındaki kontrol düğmesini seçerek mesajı kaldırabilirsiniz. Yazıcıyı çalıştırdıktan sonra veya aralığa getirdikten sonra tekrar deneyin.



3.5 Sera™ donanımı

Sera™ portatif ünite, dokunmatik simgelere dokunulduğunda cevap veren dirençli bir dokunmatik ekrana sahiptir.



Sera™'ya önden baktığınızda, dokunmatik ekranı (1) ve Açma/Kapatma/Ana sayfa düğmesini (2), ve bir şarj etme göstergesi ışığını (LED) (3) göreceksiniz.



Cihazın üzerine, bir ABR ön amfi/OAE probe kablo bağlayıcısı (1) yerleştirilmiştir.



Cihazın tabanında, bir mikro-USB bağlayıcı (1) bulunmaktadır ve cihazın taşınması için boyun askı ipini (2) bağlama amacıyla boşluğa yerleştirilmiştir.



3.6 Probe kablonun Sera™'ya bağlanması

Sera™ ile birlikte kullanılan probe'a SnapPROBE™ adı verilmektedir. The SnapPROBE™ cihaza iki şekilde bağlanabilir:

- 1) Doğrudan cihaza bağlanır (yalnızca OAE için)
- 2) Preamplifikatör kablo aracılığıyla (OAE & Otomatikleştirilmiş ABR için)



Probe veya preamplifikatör kablosunu Sera™'ya bağlamadan veya ondan ayırmadan, önce Sera™'nın kapatıldığından emin olun.

Probe fişinin/preamplifikatör kablosunun fişinin üzerindeki noktayı, Sera™ üzerindeki priz in önündekiyle aynı hizaya getirin. Fişi takın ve sağlamca yerine itin. Sera™, probe fişini/preamplifikatörü doğru konuma yönlendirmek için kullanılır.



3.7 Dönüştürücülerin preamplifikatöre bağlanması

Preamplifikatör kablosu Otomatikleştirilmiş ABR testi için gereklidir ve aynı zamanda diğer tüm modüllerle kullanılabilir.



DİKKAT

OWA probe/ek hoparlör/EarCup kablo fişini grafikte işaretlenen preamplifikatör kablosunun üstündeki prizle hizalayın. Fişi takın ve sağlamca yerine itin. Sera, probe fişini/preamplifikatörü doğru konuma yönlendirmek için kullanılır.





3.8 Elektrot kabloların preamplifikatöre bağlanması



Üç elektrot kurşun kabloyu, kablunun rengiyle jaki eşleştirerek sağlam bir şekilde preamplifikatörün üzerindeki elektrot jaklarına bağlayın. Tamamen jake yerleştirildiklerinden emin olun.

3.9 Kulak uçları veya EarCups ile IP30 dönüştürücünün kullanımı (yalnızca ABRIS)

ABRIS modül ile kullanım için IP30 dönüştürücünün iki versiyonu bulunmaktadır.

IP30 stereo ID kulaklık



IP30 stereo ID kulaklıkla kulak uçlarıyla kullanım içindir. Dönüştürücü “eklerle kullanım için kalibre edilmiştir” etiketine sahiptir.

IP30 stereo ID EarCups



IP30 stereo ID EarCups, bir adaptör aracılığıyla tek kullanımlık EarCups ile kullanım içindir. Dönüştürücü “EarCups ile kullanım için kalibre edilmiştir” etiketine sahiptir.

Dönüştürücüler görünüşte aynı olsa bile, dönüştürücünün kalibre edilmiş tek kullanımlık (kulak uçları veya EarCups) ile kullanıldığından emin olun. Yanlış kullanım, kalibrasyondaki farklılıklardan dolayı yanlış sonuçlara yol açabilir. Sera™ hangi IP30 dönüştürücünün bağlı olduğunu otomatik olarak algılar ve doğru ayarları seçer.



3.10 İsteğe bağlı geçiş kontrolörüne bağlanmak



ABRIS geçiş kontrolörü, donanımın, elektrot kablolarının ve dönüştürücünün bütünlüğünü incelemek için kullanılabilir.

IP30 Stereo ID kulaklık – mavi flanşlı bir kulak ucunu kulak ucu adaptörünün ucuna yerleştirin ve geçiş kontrolörünün deliklerine yerleştirin.

IP30 stereo ID EarCups – siyah EarCups adaptörlerini doğrudan geçiş kontrolörünün deliklerine yerleştirin.
(Geçiş Kontrolörü, hasta testi için gerekli değildir.)

3.11 Dönüştürücüler ve kalibrasyon

Sera™ ile kullanılan dönüştürücüler, kalibrasyon verilerinin kabloya/prizde depolanmasını sağlayan özel bir omnetik fiş kullanır (aynı zamanda ID dönüştürücü olarak bilinir). Dönüştürücüler (probelar, ek hoparlörler vs) özel bir Sera™ cihazına gerekli bir yeniden kalibrasyon olmadan cihazlar arasında değiş tokuş edebilirler. Sera™ otomatik olarak dönüştürücünün türünü tespit edecektir ve kalibrasyon verilerini ID dönüştürücüden okuyacaktır.



3.12 Sera™'yı şarj etme ve güç sağlama

3.12.1 Batarya

Cihaz, şarj edilebilir bir lityum-iyon (Li-ion) bataryayla çalışır. Batarya, cihazı AC güç kaynaklı kızağa yerleştirerek şarj edilir.

Batarya aynı zamanda şu şekilde şarj edilir:

- Cihazı, tedarik edilmiş USB kablosu kullanarak çalışan bir bilgisayara bağlayarak. Bu şekilde şarj etmek, kızakta şarj etmekten daha yavaş olacaktır
- Sera™'nın mikro USB girişine doğrudan takılan kızaktan güç kaynağını kullanarak cihazı ana kabloya bağlayarak
- Cihaz kızaktayken herhangi bir test yapılmaması tavsiye edilir. Çünkü bu işlem, testte artefaktlar oluşturarak test sonucunun kalitesini etkileyebilir.



UYARI

Bu ekipman, diğer ekipmanlara, dolayısıyla bir Medikal Elektrik Sistemi'ne bağlanması için tasarlanmıştır. Sinyal girişine ve sinyal çıkışına veya diğer bağlayıcılara bağlanmayı amaçlayan harici ekipman, ilgili ürün standardına, örneğin IT ekipmanı için IEC 60950-1 ve medikal elektrikli ekipman için IEC 60601-serileri, uyum sağlamalıdır. Ayrıca, bu tür tüm kombinasyonlar – Medikal Elektrik Sistemleri

– genel standart IEC 60601-1, 3. baskı 16. fıkrada belirtilen güvenlik gerekliliklerine uyum sağlayacaktır. IEC 60601-1'deki kaçak akım gerekliliklerine uymayan herhangi bir ekipman hasta ortamından uzakta tutulmalıdır. Yani, hasta desteğinden en az 1,5 m uzakta veya kaçak akımı azaltmak için bir ayırma transformatörü aracılığıyla sağlanmalıdır. Harici ekipmanı sinyal girişi, sinyal çıkışı veya diğer bağlayıcılara bağlayan herhangi bir kişi bir Medikal Elektrik Sistemi oluşturmuştur ve bu nedenle sistemin gerekliliklere uymasından sorumludur. Şüpheli duyulursa, yetkili medikal teknisyene veya yerel temsilcinize ulaşın. Cihaz, kişisel bir bilgisayara bağlıysa (bir sistem oluşturan IT ekipmanı), kişisel bilgisayar çalışırken hastaya temas etmediğinden emin olun.

Cihaz, kişisel bir bilgisayara bağlıysa (bir sistem oluşturan IT ekipmanı), montaj ve değişiklikler IEC 60601'deki güvenlik düzenlemelerine göre yetkili medikal teknisyen tarafından değerlendirilmelidir

Uyarı! Cihazdaki USB bağlantısı, hasta bağlantıları için yalıtım korumasına sahiptir.

Bu önlemi almamanın sonucu, hasta için çok yüksek bir kaçak akıma sebep olabilir.

ÖNEMLİ UYARI: Dahili batarya yalnızca yetkili bir servis temsilcisi tarafından yerleştirilmelidir. Yetkili bir temsilci dışında başka bir kimsenin bataryayı değiştirme girişimi nedeniyle elektroniklerin zarar görmesi, ürün garantisini altında onarım kapsamına girmez.

3.12.2 Batarya ömrü ve şarj süresi

Lütfen aklınızda bulundurun:

Lütfen aşağıdaki önlemleri inceleyin:

Bataryanın bakımı, yalnızca servis personeli tarafından yapılabilir.

- Bataryayı şarjı dolu vaziyette tutun
- Bataryanın tamamen bitmesine izin vermeyin
- Bataryayı ateşe atmayın veya bataryaya ısı uygulamayın
- Bataryaya zarar vermeyin veya zarar görmüş bir batarya kullanmayın
- Bataryayı suya maruz bırakmayın
- Bataryaya kısa devre yaptırmayın veya kutupları ters çevirmeyin
- Sera™ AC ile çalışan kızağa düzgünce yerleştirildiğinde veya USB ile kişisel bilgisayara bağlandığında otomatik olarak şarj olmaya başlar
- Yalnızca Sera™'nın sağladığı şarj aletini kullanın
- Batarya, devam eden işlemi destekleyemeyecek kadar düşük olduğunda Sera™ otomatik olarak kapanacaktır



- Bataryada, aşırı şarj koruması bulunur. Bu nedenle batarya, tam olarak şarj edildikten sonra, hala bir güç kaynağına bağlı olsa bile şarj işlemini durduracaktır. Güç kaynağına bağlı bırakılırsa, bu durumda batarya deşarj olmaya devam edebilir.

Tamamen şarj olduğunda, Sera™ batarya, varsayılan güç tasarrufu güç kesimi etkinleştirildiğinde normal test koşulları altında gün boyunca test edecek kadar dayanır.

Tablo 1 bataryanın şarj süresini (ct) saat cinsinden tahmin eder. Aşağıdaki değerler cihazın, şarj sırasında kapalı olduğunu varsaymaktadır.

Tablo 1: Saat cinsinden Sera™ tahmini şarj süresi.

	Kızakta şarj süresi %90'a kadar	USB (PC) ile şarj süresi %90'a kadar
Kapalı	6	9

3.12.3 Sera™'daki gösterge ışıkları

Aşağıdaki tablo, değişkenlik gösterebilen koşullar altında Sera™ gösterilen LED gösterge ışıklarını özetlemektedir (bkz. Tablo 2).

Tablo 2: Sera™ ve Kızak üzerindeki LED durumları.

Cihaz durumu:	KAPALI		AÇIK		Güç Tasarrufu (bekleme)	
	Batarya şarj oluyor	Batarya şarj olmuyor / dolu	Batarya dolu değil	Batarya a Dolu	Batarya şarj oluyor	Batarya şarj olmuyor
USB şarjı	Sürekli mavi	Sürekli yeşil	Kapalı	Kapalı	Yanıp sönen mavi	Yanıp sönen yeşil
Kızak şarjı	Sürekli mavi	Sürekli yeşil	Kapalı	Kapalı	Yanıp sönen mavi	Yanıp sönen yeşil
Şarj olmuyor	Kapalı	Kapalı	Kapalı	Kapalı	Yok	Yanıp sönen yeşil
Batarya arızası	Sürekli yeşil+mavi	Sürekli yeşil+mavi	Kapalı	Kapalı	Yanıp sönen yeşil+mavi	Yanıp sönen yeşil+mavi



3.13 HearSIM™ yazılım paketi

Sera™, HearSIM™ ile birlikte kullanım için bir USB kablosu aracılığıyla kişisel bir bilgisayara bağlanabilir. HearSim™ yazılımı, kullanıcının Sera™ cihaz ayarlarını yapılandırabilmesini, tarama verilerini yönetebilmesini ve başka veri tabanı sistemlerine aktarabilmesini sağlar.

Daha fazla bilgi için, HearSIM™ kılavuzuna başvurun.

NOT: Veri korumanın bir parçası olarak, aşağıdaki tüm hususlara uyduğunuzdan emin olun:

1. Microsoft destekli işletim sistemleri kullanın
2. İşletim sistemlerinin güvenlik yamalı olduğundan emin olun
3. Veritabanı şifrelemeyi etkinleştirin
4. Bireysel kullanıcı hesapları ve parolaları kullanın
5. Yerel veri depolama bulunan bilgisayarlara fiziki erişim ve ağ erişimini güvenli hale getirin
6. Güncellenmiş antivirüs ve güvenlik duvarı ve kötü amaçlı yazılımlara karşı koruma yazılımı kullanın
7. Uygun yedekleme politikası uygulayın
8. Uygun günlük (kayıt) tutma politikası uygulayın
9. Varsayılan yönetim parolalarını değiştirdiğinizden emin olun

Microsoft'un yazılımı ve güvenlik desteğini bitirdiği işletim sistemlerini kullanmak virüs ve kötü amaçlı yazılım riskini artıracaktır, bu da bozulmalara, veri kayıplarına ve veri çalınmasına ve kötüye kullanılmasına sebep olabilir.

Interacoustics A/S verileriniz için sorumlu tutulamaz. Bazı Interacoustics A/S ürünleri Microsoft tarafından desteklenmeyen işletim sistemlerini destekleyebilir veya bunlarla çalışabilir. Interacoustics A/S her zaman tümüyle güvenlik güncelleştirilmeleri yapılan, Microsoft tarafından desteklenen işletim sistemlerini kullanmanızı önerir.



3.14 Lisanslar

Sera™yı aldığınızda, satın aldığınız modüller için lisansı/lisansları zaten bulunmaktadır. Cihaza başka bir test türü eklemek isterseniz (ör. DPOAE, ABRIS veya TEOAE), lütfen yeni bir lisans almak için satıcınıza ulaşın.

3.14.1 Sera™ya yeni bir lisans eklemek

Yeni bir lisans eklemek için:

1. Sera™ yazılım paketinin en son çıkan versiyonuna sahip olduğunuzdan emin olun.
2. Tedarik edilen USB kablosuyla Sera™ cihazını kişisel bilgisayara bağlayın.
3. Sera™ USB çubuğu üzerindeki "Tools"(Araçlar)da bulunan FirmwareUpgradeSera.exe dosyasını açın.
4. Güncelle'ye basın ve ekrandaki talimatları izleyin. Bu, cihazın en son çıkan yazılım versiyonuyla çalışmasını sağlayacaktır. Aksi takdirde, yeni lisanslı test türünün eski bir versiyonun kullanımına yol açabilir.
5. Sera™ USB çubuğu üzerindeki Sera Tools (Araçlar)da bulunan ErisLicenseManager.exe dosyasını açın.
6. Verilen yeni lisans anahtarını girin ve lisansı kur düğmesine basın
7. Yazılım artık günceldir ve yeni test türü Sera™ cihazınızda şimdi mevcut olacaktır.

3.15 Yazılımın güncellenmesi

Interacoustics, Sera™ cihazı için belirli aralıklarla yeni yazılım çıkaracaktır. Cihazın en iyi şekilde çalışmasını sağlamak için, cihaz her zaman mevcut olan en yeni yazılımı içermelidir.

Yazılım versiyonunu kontrol etmek için:

Ana sayfa Ekranından, Kurulum düğmesine basın



1. Şunun için basın
2. Cihazın yazılım versiyonu numarası, MCU ve DSP derleme tarihleriyle birlikte gösterilir.

Cihazınızdaki yazılımı güncellemek için,

1. Sera™ yazılım paketinin en son çıkan versiyonuna sahip olduğunuzdan emin olun.
2. Tedarik edilen USB kablosuyla Sera™ cihazını kişisel bilgisayara bağlayın.
3. Sera™ USB çubuğu üzerindeki "Tools"(Araçlar)da bulunan FirmwareUpgradeSera.exe dosyasını açın.
4. Güncelle'ye basın ve ekrandaki talimatları izleyin.



4 Çalıştırma talimatları

4.1 Genel önlemler

Cihazı çalıştırırken, lütfen aşağıdaki genel önlemleri inceleyin:



DİKKAT

1. Bu cihazı, yalnızca bu kılavuzda belirtildiği gibi kullanın.
2. Yalnızca, bu cihazla kullanım için tasarlanan tek kullanımlık Sanibel™ kulak uçlarını kullanın.
3. Çapraz kontaminasyonu önlemek için her hastada her zaman yeni bir kulak ucu, köpük kesici veya Ear Cup kullanın. Kulak uçları, köpük kesiciler veya EarCups, tekrar kullanım için tasarlanmamıştır.
4. Hastanın kanal yoluna zarar verebileceğinden, kulak ucunu tutturmadan kulak yoluna probe ucu asla yerleştirmeyin.
5. Kulak ucu kutusunu, hastanın erişemeyeceği yerde saklayın.
6. Probe ucun, hastaya hiçbir zarar vermeden sıkıca oturmasını sağlayacak şekilde yerleştirildiğinden emin olun. Doğru ve temiz bir kulak ucu kullanmak zorunludur.
7. Yalnızca, hasta için kabul edilebilir stimülasyon yoğunluklarını kullandığınızdan emin olun.
8. Dönüştürücülerin, probe ve/veya kablonun, Otomatikleştirilmiş ABR, TEOAE ve DPOAE ölçümleri için düzgünce çalışmasını sağlamak için her günün başlangıcında bir Tutarlılık Kontrolü yapılması önerilir.
9. Probe ucunda biriken kulak kiri veya diğer pisliklerin ölçümü etkilememesi için probe ucunu düzenli olarak temizleyin.

Lütfen aklınızda bulundurun:

1. Bir hastayla her temas halinde, cihazın dikkatlice taşınmasına öncelik verilmelidir. Test ederken sakın ve sabit bir pozisyon, en doğru ölçüm için tercih edilmektedir.
2. Ölçümlerin dışarıdaki akustik gürültüden etkilenmemesi için, Sera™ sessiz bir ortamda çalıştırılmalıdır. Bu, akustik alanında eğitim görmüş uygun becerilere sahip bir kişi tarafından belirlenebilir. ISO 8253 Bölüm 11, kendi kılavuzunda odyometrik işitme testi için sessiz bir odayı tanımlar.
3. Dönüştürücü kutusunu asla suyla temizlemeyin veya dönüştürücüye belirtilmemiş cihazlar sokmayın.
4. Düşürmeyin ve herhangi bir şekilde aşırı bir etkiye sebep olmayın. Cihaz düştüyse veya başka bir şekilde zarar gördüyse, onarım ve/veya kalibrasyon için üreticiye geri iade edin. Herhangi bir hasardan şüphelenildiğinde cihazı kullanmayın.



Belirtiler, olası sebepler ve önerilen onarım için Sera™ İlave Bilgi'ye göz atın (Additional Information).



4.2 Sera™'yı açıp kapatmak



Sera™'yı ana sayfa tuşuna basarak açabilirsiniz. Sera™'yı kapatmak için, ana sayfa tuşuna yaklaşık 2 saniye basılı tutun. Sera™ her zaman **Ana sayfa** ekranıyla başlayacaktır.

Lütfen aklınızda bulundurun: Sera™'nın başlatılması yaklaşık 5 saniye sürecektir.

Cihaz, nakliyeden hemen sonra kullanıldıysa lütfen bölüm 2.3.10'a da başvurun.

Başlatma işleminde, önemli bilgi veya hatırlatıcılar gösterilebilir. Buna şunlar dahil olabilir:

- Kalibrasyon dolma süresinin hatırlatılması
- Düşük batarya uyarısı

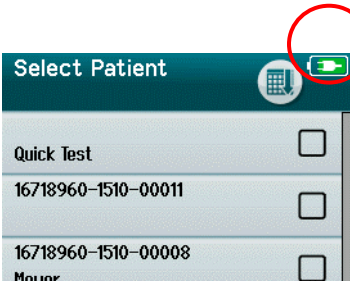
4.3 Şarj ederken test

Test, Sera™ kızıakta şarj olurken, şarj test etmeyi destekleyecek yeterliliğe ulaştığında gerçekleştirilebilir.

Test aynı zamanda Sera™, USB kablo veya cihaza doğrudan takılmış bir güç kaynağı ile çalışan bir kişisel bilgisayara bağlandığında gerçekleştirilebilir. Ancak, parazit, test süresini uzatarak ve bir referans sonucunun olasılıklarını artırarak kayıta gürültü yapabilir. Bu nedenle testin, cihaz kişisel bir bilgisayara veya ana şaltere bağlıyken yapılması tavsiye edilmemektedir.

4.4 Batarya şarj durum göstergesi

Sera™ 'nın bataryasını güç kapasitesi düştüğünde, ilk göreceğiniz gösterge, taşınabilir ünitenin sağ üst köşesindeki batarya sembolünün renk değiştireceğidir. Bataryanın güç seviyesi, ölçümleri yapamayacak kadar düştüğünde, ekranda bir uyarı belirecektir, ölçüm duracaktır ve kaydedilen tüm verilen depolanacaktır. Teste devam edebilmek için Sera™ 'yı kızıağa yerleştirmeniz veya USB kablosuyla kişisel bir bilgisayara bağlamanız gerekecektir. Ve Sera™'nın yeniden başlatılmasıyla, önceden ölçülmüş veriler kurtarılacaktır böylece yeniden test etmeden ölçümlerimize devam edebilirsiniz.



Bataryanın şarj durumu, açıkken Sera™ dokunmatik ekranının üstündeki durum çubuğunda grafikle gösterilmiştir.

Şarj durum simgelerinin açıklaması Tablo 1'de verilmiştir.



Tablo 1: Şarj durum simgelerinin açıklaması.

Simge	Şarj durumu
	Şarj oluyor
	%100
	%75
	%50
	%25
	%10 (Kalan aktif test süresinin yaklaşık 30 dakikası)
	%5 (Test yapılamıyor, derhal şarj edin)
	%3 (Otomatik kapatma)

4.5 Sera™ işlem ve düğmesine genel bakış

4.5.1 Sera™ ekran formatı

Genel Sera™ ekran formatı şunları içerir:

The screenshot shows a patient selection screen with the following elements:

1. Ekran başlığı (Screen header)
2. Durum/alt başlık (Status/sub-header)
3. Ana ekran (Main screen)
4. Batarya göstergesi (Battery indicator)
5. İşlev düğmesi (Function button)
6. İşlev düğmeleriyle kontrol çubuğu (Control bar with function buttons)

4.5.2 Ortak işlev düğmeleri



Ortak işlev düğmeleri Tablo 2'de açıklanmıştır.

Tablo 2: Ortak işlev düğmeleri.

	OK (kabul et/kaydet)		Geri Dön (önceki ekran)		İptal et
	Yazdır		Ara		Yorum ekle
	Önceki sayfa		Sonraki sayfa		Test listesini göster
	Test alanlarını görüntüle		Teste geç/teste başla		Durdur (testi)
	Bitir (testi)		Devam et (teste)		Yeni hastayı hızlı ekle
	İki kulak (test)		Sağ kulak		Sol kulak
	Sıralama düzeni (alfabetik)		Sıralama düzeni (kronolojik)		Değişiklik filtresi
	QR Kodu ekranı (yalnızca ABR Hızlı Test için)				

4.5.3 Klavyeler (özel karakterler)

Varsayılan klavye İngiliz dili karakter setini kullanmaktadır. Diğer dillerin özel karakterlerine erişmek için girmek istediğiniz özel karaktere en benzer harfe tıklayıp basılı tutun. Mevcut alternatif karakterler, seçim için gösterilecektir.

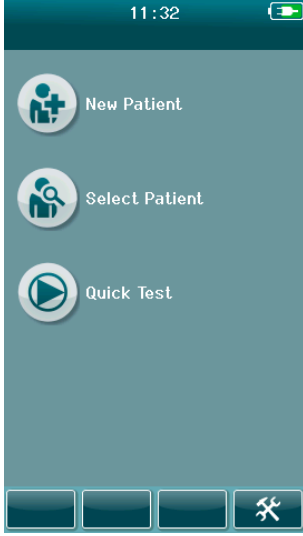


Özel karakterler aşağıdaki İngiliz alfabesi karakterlerde mevcuttur:

A	à á â ã ä å æ ç ã
C	ç ć ċ
D	d' đ
E	è é ê ë ê ę
G	ğ ğ
I	ì í î ï
L	ł
N	ń ñ
O	õ ö ó ô ø
R	ř ř
S	ß ş ś ŝ
T	ţ
U	ú û ü
Z	ž ž ž



4.5.4 Ana sayfa ekranı



Genellikle, Sera™ **Ana sayfa** ekranıyla başlar. Ana sayfa Ekranı, Sera™'nin başlıca işlevlerine girişleri kontrol eden düğmeleri gösterir.

Aşağıdaki bilgiler ekranda görüntülenebilir:

- Yeni bir hasta için demografileri girmek için **Yeni Hasta**'yı seçin. Hasta bilgilerini girdikten sonra, daha sonra test etmek için veya hemen teste başlamak için ismi veri tabanına kaydedebilirsiniz
- Cihaza kaydedilen hastaların listesini görüntülemek için **Hasta Seç**. Hasta için detaylı demografiyi ve test bilgisini incelemek veya bir teste başlamak için bir hasta seçin
- Hasta bilgisi girişi olmadan hemen bir test yapmaya geçmek için **Hızlı Test** seçeneğini seçin. Hızlı testler, Hızlı Test'in hasta ismi altında geçici olarak kaydedilir. Hızlı Test bölümünü, test etiketinden sonra belirli bir hasta için kaydetmek istiyorsanız, Hasta bilgisini düzenleyerek kaydedebilirsiniz
- Kullanıcı oturumu etkin değilse, **Kullanıcıyı Değiştir** kontrolü seçim için bulunmayacaktır. Mevcut kullanıcının oturumundan çıkış yapmak için **Kullanıcıyı Değiştir** seçeneğini seçin ve yeni bir kullanıcı seçmek için Kullanıcı listesini görüntüleyin
- Doğrudan Sera™ üzerinde değiştirilebilen cihaz ayarlarının listesine erişmek için **Kurulum**'u seçin. Bazı ayarlar yalnızca HearSIM™ kullanarak değiştirilebilir

4.5.5 Yeni bir hastanın eklenmesi



Hasta bilgileri, Yeni Hasta ekranıyla Sera™ elle girilebilir. Ana sayfa ekranındaki Yeni Hasta düğmesini seçin.

Yeni Hasta ekranında, arzu edilen alana tıklayarak veri girişi için bir alan seçin. Klavye, takvim veya aşağı açılan liste gibi uygun veri girişi kontrolü açılacaktır. Arzu edilen alanlar için hastanın verilerini girin:

- Hasta kimlik bilgileri (zorunlu alan)
- Soyad
- Ad
- Doğum Tarihi ve Saati
- Doğum tarihi
- Cinsiyet
- Risk unsurları
- Diğer risk unsuru

HearSIM™ yazılımı aracılığıyla başka hasta verisi alanları eklenebilir:

- Görüntüleme onamı
- İzleme onamı
- Etnik köken


İstenilen tüm alanlar doldurulana kadar seçin ve veri girin.

Hasta kimlik bilgisi alanı, veri kaydetmek için veya teste başlamak için tamamlanmalıdır.



Bir ID girmenize gerek kalmamasý için cihazýn bu alana otomatik bir ID numarasý girmesini ayarlamak mümkündür. Otomatik ID formatý, cihazýn seri numarasýnı YYAA þeklinde izleyen yıl ve ay ile 1 ila 65550 arasýnda ardýřık bir sayýý içerecektir. Bu ID, hasta verisini girerken bařtan yazýlabilir.

Otomatik girilen ID numarasýnı kullanmak için Sera™'yý ayarlamak HearSIM™ aracýlýđıyla yapılabilir.

Veri giriřinizi tamamladıktan sonra, hemen hastayý test etmeye geçebilirsiniz veya 'hızlı ekle' düđmesine basabilirsiniz .

4.5.6 Hasta ID uyuřmazlýđı

Hasta ID'si eřsiz olmalıdır. Bir hasta ID'sinin kopyasýnı veri tabanına girerseniz, bir ID uyuřmazlýđı mesajý gösterilecektir. Ařađıdaki kontrol çubuđundaki **Onay imini** seçerek mesajý kaldýrdıktan sonra, ID numarasýnı farklı bir numarayla deđiřtirin.



4.5.7 Hasta listesinden seçmek

Bir hasta, Hasta listesinden seçilebilir. Ana sayfa ekranındaki **Hasta Seç**'i seçin.



Listedeki istenen hastayı birkaç yolla bulabilirsiniz:

- Eşleşen hastaları aramak üzere hastanın ID bilgisinin tümünü veya bir kısmını, soyadını veya adını girebileceğiniz bir ekran açmak için **Ara** düğmesini kullanın. Hasta listesi, yalnızca eşleşen girdileri içermek için kısaltılacaktır
- İstenen hasta adını bulmak için ok işaretlerini kullanarak sayfada aşağı veya yukarı gidin
- Hasta bilgisi ekranı açmak için ilgili hastayı seçin

Hastayı seçtikten sonra şuna devam edebilirsiniz:

- Hastanın test geçmişini **inceleme**
- Hastayı **test etme**

Hasta Seç listesinde, hastanın isminin/ID'sinin sağ tarafında bir kare bulunmaktadır. Karenin belirmesi test durumunu yansıtır (Tablo 3).

Tablo 3: Hastanın durumu.

16718960-1510-00008 Meyer	<input type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>

Bu hasta için cihazda kaydedilmiş test yoktur.

Testler cihazda kaydedilmiştir (1 ve 49 test arasında).

Testler maksimum sayıda kaydedilmiştir (50). Bu hasta için ilave test yapılamaz.



4.6 Genel test bilgisi

Hastanın veya hasta reşit değilse hasta ebeveyni veya sorumlu kişinin onamının alınması önemlidir. Bunun da ötesinde, nelerle karşılaşılacağı, test sonucunun nasıl yorumlanacağı ve test prosedürüne dair hastaya ve hasta yakınına genel bilgilendirme yapılması önerilmektedir.

4.6.1 Hastayı hazırlama – Otomatikleştirilmiş ABR testi

Otomatikleştirilmiş ABR testi sırasında, koklea ve beyin sapı arasındaki nörolojik yoldan elektrik sinyalleri, bebeğe yerleştirilen elektrotlar aracılığıyla toplanır. Bu sinyaller çok küçük olduğundan ve miyojenik sinyaller tarafından engellenebileceğinden, test için bebeğin uykuda olması veya çok sakin bir durumda olması tavsiye edilir. Bebek, yatağında kalabilir, muayene masasına yerleştirilebilir veya ebeveyni tarafından tutulabilir.

Cildi hazırlamak, cilt ve elektrot arasında iyi bir temasa ulaşmaya yardımcı olur (yani düşük direnç). Temizledikten sonra, cildin kuru olması için cilt hazırlama ürünün kalıntılarını giderin. Bu, tek kullanımlık elektrotun cilde iyi yapışmasını sağlamaya yardımcı olacaktır.



Sera™ ile ABRIS tarafından kullanılan elektrotlar, kulak çevresindeki ve kafa derisi etrafındaki intakt dış deri için amaçlanmıştır. Cilt intakt değilse veya bebek bulaşıcı bir dermatolojik rahatsızlığa sahipse kullanılmamalıdır.



Hastayı hazırlama ve hangi elektrot montajının kullanılacağı konusunda daha fazla talimat için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.



UYARI

Boğulma riski.

Kabloları bebeğin boynundan uzak tutun.



UYARI

Boğulma riski.

Prob uçları ve elektrotlar gibi küçük parçaları hastanın erişemeyeceği yerlerde tutun.



DİKKAT

Kullanılmayan elektrotlar ve herhangi bir diğer iletken parçalar arasındaki temastan kaçının.

4.6.2 Hastayı hazırlama – OAE testi

OAE yanıtları çok küçüktür, test için bebeğin uykuda olması veya çok sakin bir durumda olması tavsiye edilir. Test sırasında bebek, yatağında kalabilir, muayene masasına yerleştirilebilir veya ebeveyni tarafından tutulabilir.



Hastayı teste hazırlama konusunda daha fazla talimat için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun (Additional Information)

4.6.3 Tutuş ve kulak uçlarının seçimi

Sanibel™ kulak uçları yalnızca tek kullanımlıktır ve yeniden kullanılmamalıdır. Kulak uçlarının yeniden kullanılması, hastadan hastaya enfeksiyon bulaşmasına yol açabilir.



Probe ve ek hoparlörler, testten önce uygun bir tür ve boyuttaki bir kulak ucuyla donatılmalıdır. Seçiminiz, kulak kanalının ve kulağınızın boyut ve şekline bağlı olacaktır. Seçiminiz, aynı zamanda kişisel tercihinize ve testi gerçekleştirme şeklinize bağlı olacaktır.



Bir teste başlamadan önce, kulak ucu eklerinin kulak kanalına tamamen girdiğinden emin olun. OWA probu kulak uçları, flanşlı ve mantar şeklindeki kulak uçları ve SnapPROBE™ kulak uçları, 'eller serbest' i test etmek için kulak kanalına sağlamca yerleştirmenizi sağlar (probu yerinde tutmadan veya hoparlör takmadan). Eller serbest test, temas gürültüsünün ölçümü engelleme olasılığını azaltır.

Lütfen aklınızda bulundurun: Sera™ ile tek kullanımlık tüm gereçler Sanibel Supply® tarafından üretilmektedir. Sistem yalnızca, Sanibel Supply® tarafından üretilen tek kullanımlıkları kullanarak test edilmiştir. Diğer marka tek kullanımlıkların kullanımı, cihazla elde edilen davranış ve sonuçları değiştirebilir ve tavsiye edilmez. Sanibel™ tek kullanımlıklar latekştir, DEHP ve BPA içermezler ve mevcut biouyumluluk standartların uygundur.



Kulak ucu boyutları ve seçimi için "Doğru Kulak Ucunu Seçin" e başvurun Sera™ İlave Bilgi'de Hızlı Kılavuz bulunmaktadır (Additional Information).



UYARI

Boğulma riski.

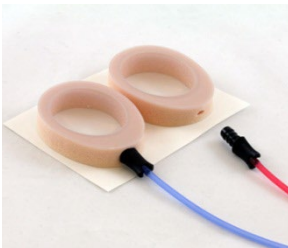
Kulak uçlarını ve benzer küçük parçaları her zaman bebeğin erişemeyeceği noktalarda tutun.

4.6.4 EarCup Kullanımı

Sanibel™ Infant EarCups™ tek kullanımlıktır ve tekrar kullanılmamalıdır. EarCup tekrar kullanımı, hastadan hastaya enfeksiyon bulaşmasına yol açabilir ve hastanın kulağına gelen doğru uyarıcı seviyenin taşınmasını etkileyebilir.

Testten önce, EarCup EarCup adaptörüne ve kulaklık tıplarına düzgünce yerleştirildiğinden emin olun. EarCup en iyi çıkarma yöntemi, bebeğin cildindeki tahrişi azaltmak için alkollü bir bez kullanarak veya suyla çıkarmaktır.

EarCup



EarCup adaptörünün, testten önce tek kullanımlık EarCup tamamen yerleştirildiğinden emin olun. Yanlış yerleştirme, test sonuçlarını etkileyebilen hastanın kulağına verilen yanlış uyarıcı seviyesine yol açabilir.

Lütfen aklınızda bulundurun: Sera™ ile tek kullanımlık tüm gereçler Sanibel Supply® tarafından üretilir. Sistem yalnızca, Sanibel Supply® tarafından tedarik edilen tek kullanımlıkları kullanarak test edilmiştir. Diğer marka tek kullanımlıkların kullanımı, cihazla elde edilen davranış ve sonuçları değiştirebilir ve tavsiye edilmez. Sanibel™ tek kullanımlıklar latekştir, DEHP ve BPA içermezler ve mevcut biouyumluluk standartların uygundur.




4.6.5 Bir test başlamak

Bir test birkaç yolla başlatılabilir:



1. **Yeni Hasta** bilgisi girdikten sonra.
2. **Hasta Seç** listesinden bir hasta seçtikten sonra Hasta Bilgisi ekranından.
- 3.
4. **Hızlı Test** (Ana sayfa ekranında).
Hızlı Test özelliği, HearSIM™ aracılığıyla, bir yönetici tarafından etkinleştirilebilir/devre dışı bırakılabilir. Hızlı Test cihazınızda etkin değilse, **Hızlı Test** düğmesi Ana sayfa ekranınızda görünmeyecektir.

Aşağıdaki işlemler, gerçekleştirdiğiniz test türüne (Otomatikleştirilmiş ABR veya OAE) bakılmaksızın aynıdır.

Test düğmesi  seçimi test işlemi başlatır. Cihazınızın ayarlarına bağlı olarak, gerçek test ekranı görüntülenmeden önce bazı ekranlar görüntülenebilir.

4.6.6 Test türünü seçin



Cihazınız hem Otomatikleştirilmiş ABR ve OAE işlevine sahipse veya cihazda aynı test türünün birden fazla protokolü varsa, hangi testi yapmak istediğinizi seçmeniz için bir Test Seç ekranı açılacaktır.

Test türünün altında (ör. TEOAE), protokolün adı listelenmiştir.

Gösterilen testler aynı zamanda bağlı olan dönüştürücüye bağlıdır. Örneğin, Sera™'ya yalnızca probe bağlıysa, Otomatikleştirilmiş ABR testleri listede gösterilmeyecektir. Otomatikleştirilmiş ABR testlerini görmek için preampfilikatör uygun bir dönüştürücüyle bağlı olmalıdır.



Protokoller hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.



4.6.7 Testle ilgili alan girişi

Sera™'nız şunu göz önünde bulunduran her testte bilgi kaydetmek için HearSIM™ ile ayarlanabilir:

- Kuruluş adını görüntülemek
- Hastane durumu
- Görüntüleme aşaması
- Neden görüntülenmedi
- Doktor
- İzleme ID'si
- Bebek Odası Türü
- Sigorta
- Annenin adı
- Doğum tesisi

Bu işlev etkinleştirildiğinde, bir Test alanı giriş ekranı açılacaktır böylece mevcut hasta için bu alanları doldurabilirsiniz. Bu alanlar genellikle hastadan hastaya benzerlik gösterdiğinden, seçiminiz hatırlanacaktır ve alanlarda gösterilenler doğruysa yalnızca **Test** düğmesi seçimine geçerek doğrulamanız gerekecektir.

Cihaz başlatılırken oturum açtıysanız, isminiz de test ile kaydedilecektir ve Test alanı giriş ekranı isminizi salt okunur bir formatta görüntüleyecektir.

4.6.8 Sonuç simgelerini görüntülemek

Sonuç simgelerinin açıklaması Tablo 3'de verilmiştir.

Tablo 3: Sonuç Simgelerini Görüntülemek.

Simge	Sonucu görüntülemek
✓	Geçerli
✗	Sevk
?	Tamamlanmamış

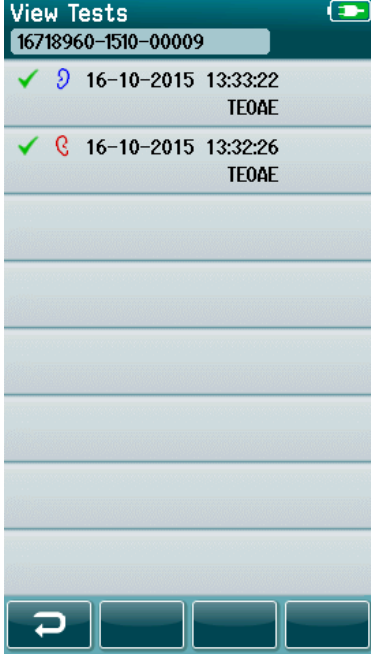


4.6.9 Tamamlanmamış test için bitirme nedeni

Bir test elle durdurulduğunda, y Bitirme Nedenini Seç ekranını otomatik olarak açmak için yönetici, HearSIM™ aracılığıyla Sera™'da bir özellik etkinleştirebilir. Bu bilgi, test kaydıyla kaydedilir.



4.6.10 Testten sonra yazdırmak



Test sonuçlarını etiket yazıcısında yazdırmak, alt kontrol çubuğundaki **Test Listesi** düğmesini seçerek Test Bitti ekranında gerçekleştirilebilir. Bu hasta için yapılan testlerin tam listesi, kronolojik olarak geriye doğru gösterilecektir.

Size elverişli olması için, mevcut oturumda en son gerçekleştirilen sağ ve sol kulak test sonucu yazdırmak için seçili olacaktır. Sıranın sağ tarafındaki bir yazıcı simgesinin üzerinde beliren küçük bir yeşil onay imiyle gösterilecektir. Simgeye dokunarak bu testin seçimini geri alabilirsiniz. Tercihlerinize göre, yazdırmak için listedeki diğer testleri seçebilirsiniz.

Listede yazdırmak için yalnızca bir sağ ve bir sol kulak test sonucu seçiliyse, iki kulağın sonucu tek bir etikette yazdırılacaktır. Bir kulak için 2 testten fazlası seçiliyse, her test sonucu ayrı bir etikette yazdırılacaktır.

Lütfen aklınızda bulundurun: Aşağıdaki koşullar altında, yazıcı simgeleri Sera™'da görünmeyecektir.

1. HearSIM™ aracılığıyla etiket yazdırma veya kablosuz iletişim cihazda devre dışıysa veya
2. Bir etiket yazıcısı Sera™ ile eşleşmemişse.



4.7 Otomatikleştirilmiş ABR testi

Otomatikleştirilmiş ABR testi sırasında, meydana gelen işlemleri yansıtmak ve ekrana mevcut seçenekleri getirmek için ekranlar değişecektir.



Otomatikleştirilmiş ABR testi ve protokolleri hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.

4.7.1 Otomatikleştirilmiş ABR başlangıç test ekranı

Başlangıç Otomatikleştirilmiş ABR ekranı, aşağıdaki bilgi ve talimatları gösterir (Tablo 4).

Tablo 4: Başlangıç Otomatikleştirilmiş ABR ekranı.

Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
	Hasta bilgisi.	Seçilen hasta adını gösterir.
	Kulak seçimi düğmesi.	Test edilecek kulağı seçmek için değiştirin.
	Dönüştürücü türü.	Bebeğin başının yanında gösterilen dönüştürücü resmi, bağlı olan dönüştürücüyü yansıtır (EarCups, ekler veya probe).
	Kullanıcı talimatı.	Test talimat bilgisi gösterilir.
	Başlangıç düğmesi.	Direnç kontrolünü başlatır.
	Geri düğmesi.	Bir önceki ekrana döner.



4.7.2 Direnç kontrolü ekranı

Direnç kontrolü sırasında, bebeğin başındaki grafikteki elektrot simgeleri yeşil renkte veya kΩ direnç değeriyle amber olarak ekranın altına doğru gösterilecektir (Tablo 5). Tüm yerlerdeki direnç değerleri art arda birkaç saniye boyunca “yeşil” (<50 kOhms) olduğunda, direnç kontrolü sona erer ve yanıt tespit aşaması otomatik olarak başlar.

Tablo 5: Otomatikleştirilmiş ABR direnç kontrolü ekranı.

Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
	Test durumu bilgisi.	Cihazın, direnç kontrolü modunda olduğunu belirtir.
	Hasta bilgisi.	Seçilen hasta adını gösterir.
	Direnç kontrolü geri bildirim.	Direnç değerleri hakkında geri bildirim sağlar: Yeşil = güçlü direnç. Amber = zayıf direnç.
	Bitirme düğmesi.	Direnç kontrolünü bitirir.
	Durdur/devam et düğmesi.	Direnç kontrolünü durdurur/devam ettirir.

Herhangi bir direnç göstergesi “amber” kalırsa, bu elektrot konumunu şunu yaparak iyileştirin:

- Elektrotun hazırlanan cilt bölgesine düzgünce yerleştirildiğinden emin olun
- Zayıf direnç devam ederse, elektrotu çıkarmak ve cildi tekrar temizlemek için cilt hazırlama ürünü kullanmak veya iletken bir jel kullanmak gerekebilir. Aynı elektrotu tekrar uygulamak mümkündür ancak yapıştırıcı yeterli değilse, yeni bir elektrot gerekebilir

Direnç zayıf kalırsa, direnç kontrolünden yaklaşık 180 saniye sonra bir direnç zaman aşımı mesajı gelecektir. Bu mesajı kapatarak, başlangıç test ekranı yeniden açılacaktır.

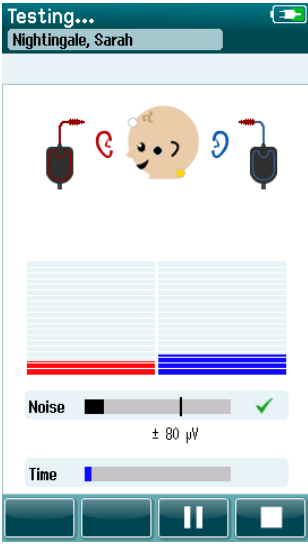

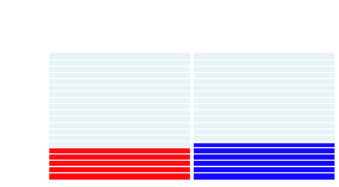




4.7.3 Otomatikleştirilmiş ABR ölçüm ekranı

Otomatikleştirilmiş ABR ölçümü sırasında, bir sütun grafiği Geçerli bir sonuç hakkında ilerlemeyi gösterir (Tablo 6). Kırmızı sütun sağ kulak için test seyrini yansıtır. Mavi sütun sol kulak için test seyrini yansıtır.

Testin sonucunda, sütun grafiğinin üstünde sonuç simgelerini görüntülenir.

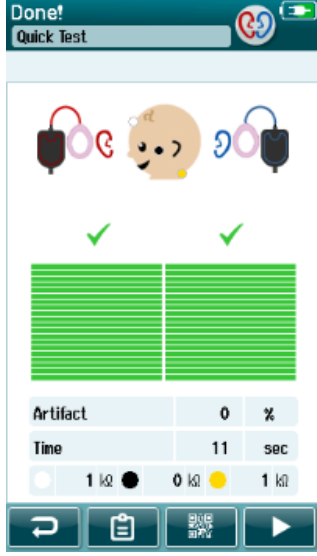
Tablo 6: Otomatikleştirilmiş ABR ölçüm ekranı.

Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
	Testing... Nightingale, Sarah	Test durumu bilgisi. Cihazın test modunda olduğunu belirtir.
	Testing... Nightingale, Sarah	Hasta bilgisi. Seçilen hasta adını gösterir.
	Test seyri sütunları.	Geçerli bir sonuca ulaşmak için test seyrini hakkında geri bildirim sağlar.
	Noise	Gürültü kabul edilebilirse, gürültü çubuğunda onay imi.
	Time	Zaman çubuğu. Tamamlanan test süresi.
	Bitirme düğmesi.	Testi bitirir; Tamamlanmamış bir sonuç verir.
	Durdur/devam et düğmesi.	Ölçümü durdurur/devam ettirir.



QR Kod düğmesi

Cihaz ayarları aracılığıyla etkinleştirilmelidir. Test sonuçlarının QR Kodunu gösterecektir



4.7.3.1 Gürültü çubuğu

Test sırasında, **Gürültü çubuğu** gelen EEG örneklerinin genliğini gösterecektir. Gelen sinyaller yanıt tespit algoritması tarafından kabul edilecek ve işlenecek kadar sessiz olduğunda, bir onay imi çubuğun sağ tarafında belirecektir. Gelen EEG örnekleri, miyojenik veya elektriksel gürültü nedeniyle yüksek gürültü içeriyorsa, onay imi kaybolacaktır ve gürültü çubuğu red seviyesini aşarak gürültüyü yansıtacaktır.

Bu meydana gelirse, testi Durdurmalısınız ve bebeği sakinleştirerek veya gürültünün diğer kaynaklarını (elektriksel) idare ederek gürültüyü kontrol altına almalısınız.

4.7.3.2 Zaman çubuğu

Test sırasında, **Zaman veya ilerleme çubuğu** verilerin iyi örnekleri elde edildiğinden dolacaktır. Kabul edilebilir EEG örneklerinin 180 saniyesi (3 dakika) elde edildiğinde, çubuk tamamen dolacaktır ve test otomatik olarak bitecektir.

4.7.3.3 Test bitti ekranı

Bir testin sonucunda, en son tamamlanan testin sonucu görünmeye devam edecektir (Tablo 7). Kullanıcının, test için diğer kulağı seçmesi için veya aynı kulakta test ölçümünü tekrarlaması için kulak seçimi kontrolü yeniden aktif olacaktır.

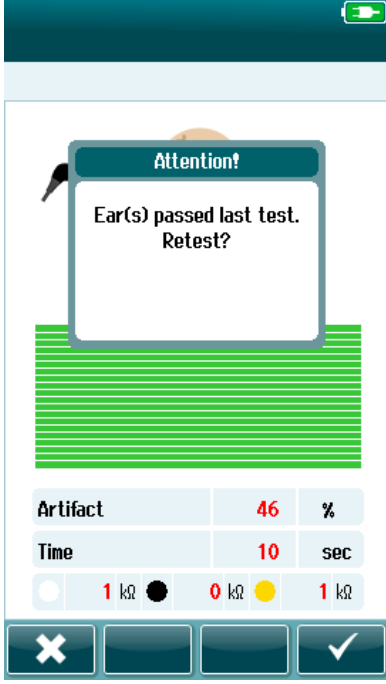
Kulak seçimi kontrolü aynı zamanda, oturum sırasında sağ ve sol kulakta gerçekleştirilen son Otomatikleştirilmiş ABR testi arasında değiştirmek için kullanılabilir.



Tablo 7: Otomatikleştirilmiş ABR Testi bitti ekranı.

Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
		Test durumu bilgisi. Testin bittiğini belirtir.
	Hasta bilgisi.	Seçilen hasta adını gösterir.
	Kulak seçimi düğmesi.	Test edilecek kulağı seçmek için değiştirir.
	Test sonuç çubukları, sonuç simgeleri ve ilave test bilgisi.	Kulak başına en son gerçekleştirilen testin sonucu/sonuçları hakkında geri bildirim sağlar.
	Başlangıç düğmesi.	Yeni bir test için bir direnç kontrolü başlatır.
	Test listesini göster düğmesi.	Bu oturumda gerçekleştirilen tüm testlerin listesini açar. Yazıcı kuruluysa yazdırılabilir.
	Yorum ekle düğmesi.	Az önce gerçekleştirilen test hakkında bir yorum eklemek için seçin.
	Geri düğmesi.	Önceki ekrana döner (Test türünü seçin veya Hastayı hazırlayın ekranı).

Kullanıcı, az önce testten geçen aynı kulakta başka bir test başlatırsa, aşağıdaki ekran açılacaktır:



Bu mesaj kullanıcıyı, kulağın az önce testten geçtiği hakkında uyarır ve aynı kulağı tekrar test etmek istediğini onaylamasını ister.

Kullanıcılar yeniden test etmek için onay imini seçebilir veya yeniden test etmeyi iptal edip Test bitti ekranına dönmek için iptal düğmesini seçebilir.



4.8 OAE testi

Otomatikleştirilmiş OAE testi sırasında, meydana gelen işlemleri yansıtmak ve ekrana mevcut seçenekleri getirmek için ekranlar değişecektir.

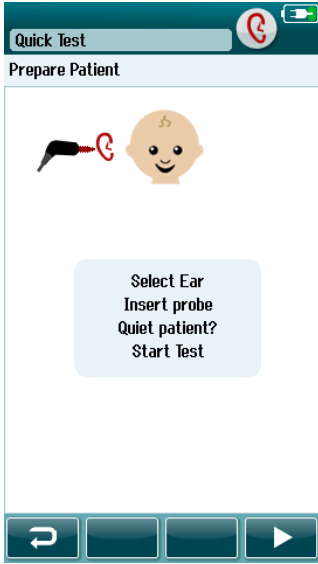


TEOAE ve DPOAE ve protokolleri hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun (Additional Information).

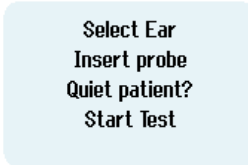
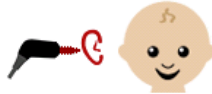
4.8.1 OAE başlangıç test ekranı

Başlangıç OAE ekranı, aşağıdaki bilgi ve talimatları gösterir (Tablo 8).

Tablo 8: OAE başlangıç test ekranı.



Gösterilen grafik



Özellik adı

Hasta bilgisi.

Kulak seçimi düğmesi.

Dönüştürücü.

Kullanıcı talimatı.

Başlangıç düğmesi.

Geri düğmesi.

Tanım

Seçilen hasta adını gösterir.

Test edilecek kulağı seçmek için değiştirir.

Bebeğin başının yanında gösterilen dönüştürücü resmi, bağlı olan dönüştürücüyü yansıtır.

Test talimat bilgisi gösterilir.

Probe kontrolünü başlatır.

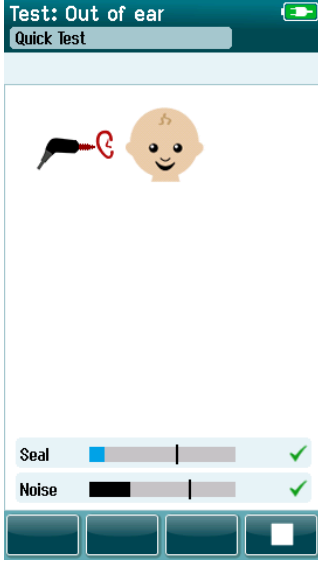
Bir önceki ekrana döner.



4.8.2 Probe kontrolü ekranı

Probe kontrolü sırasında, kulak kanalındaki probun oturma kalitesine ilişkin bilgi görüntülenir. (Tablo 9'daki DPOAE ve Tablo 10'daki TEOAE). Probe iyi oturduğunda, probe kontrolü sona erer ve OAE ölçüm aşaması otomatik olarak başlar.

Tablo 9: DPOAE Probe kontrolü ekranı.



Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
	Probe kontrolü durumu.	Probe kontrolü durumu gösterir – kulakta, kulağın dışında veya tıkalı.
	Hasta bilgisi.	Seçilen hasta adını gösterir.
	Durum çubukları.	Kulaktaki probe'un durumunu gösterir. Bir test başlamadan önce tüm kriterler yerine getirilmelidir.
	Bitirme düğmesi.	Probe kontrolünü bitirir.
	Durdur/devam et düğmesi.	Probe kontrolünü durdurur/devam ettirir.



Tablo 10: TEOAE Probe kontrolü ekranı.

Test: In ear & seal	Gösterilen grafik	Özellik adı	Tanım
<p>Prepare Patient</p> 		<p>Probe kontrolü durumu.</p> <p>Hasta bilgisi</p> <p>Durum çubukları.</p> <p>Bitirme düğmesi.</p>	<p>Probe kontrolü durumu gösterir – kulakta, kulağın dışında veya tıkalı.</p> <p>Seçilen hasta adını gösterir.</p> <p>Kulaktaki probe'un durumunu gösterir. Bir test başlamadan önce tüm kriterler yerine getirilmelidir.</p> <p>Probe kontrolünü bitirir.</p>

Probe iyi oturmadıysa, teste başlamadan durumu düzeltmeniz gerekmektedir:

- Probe ucunun kulak kanalına sağlamca yerleştirildiğinden emin olun.
- Bebeğin sakin ve sessiz olduğundan ve/veya test ortamında herhangi bir akustik gürültü yapmadığından emin olun.

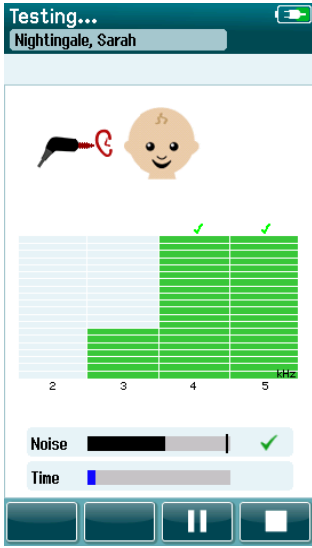
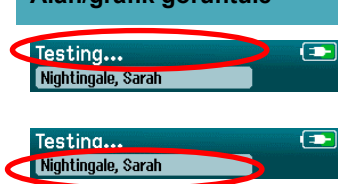







4.8.3 OAE ölçüm ekranı

OAE ölçümü sırasında, test protokolündeki her frekans için bir sütun grafiği bir geçiş hakkındaki ilerlemeyi yansıtır (Tablo 11). Bir geçerlilik için kriter, belirli bir frekansa ulaştığında, çubuk tamamen renkle dolacaktır ve bir onay imi çubuğun üzerinde belirecektir.

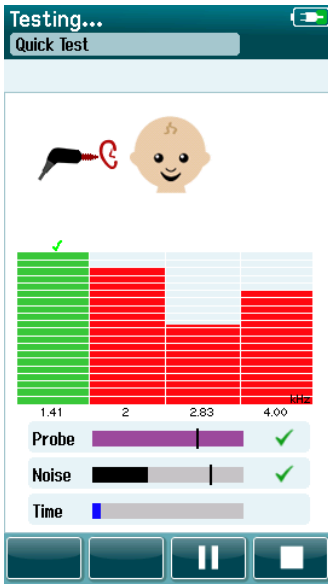
Buna ek olarak, probe sabitliği, gürültü ve test seyri için yatay çubuklar görünecektir. Gürültü ve probe sabitliği kabul edilebilir olduğunda, yatay çubuğun yanında bir onay imi görünecektir.

Tablo 11: DPOAE ölçüm ekranı.

Alan/grafik görüntüle	Özellik adı	Tanım
	Testing... Nightingale, Sarah	Test durumu bilgisi. Cihazın test modunda olduğunu belirtir.
	Testing... Nightingale, Sarah	Hasta bilgisi. Seçilen hasta adını gösterir.
	Test seyri sütunları.	Geçerli bir sonuca ulaşmak için test seyri hakkında geri bildirim sağlar.
	Gürültü kabul edilebilirse, gürültü çubuğunda onay imi.	Kabul edilebilir gürültü red seviyesi ve durumunu belirtir.
	Zaman çubuğu.	Tamamlanan test süresi.
	Bitirme düğmesi.	Testi bitirir; Tamamlanmamış bir sonuç verir.
	Durdur/devam görüntüleme düğmesi.	Ölçümü durdurur/devam ettirir.



Tablo 12: TEOAE ölçüm ekranı.



Alan/grafik görüntüle	Özellik adı	Tanım
	Test durumu bilgisi.	Cihazın test modunda olduğunu belirtir.
	Hasta bilgisi.	Seçilen hasta adını gösterir.
	Test seyri sütunları.	Geçerli bir sonuca ulaşmak için test seyri hakkında geri bildirim sağlar.
	Probe.	Probe oturmuş durumunu belirtir.
	Gürültü kabul edilebilirse, gürültü çubuğunda onay imi.	Kabul edilebilir gürültü red seviyesi ve durumunu belirtir.
	Zaman çubuğu.	Tamamlanan test süresi.
	Bitirme düğmesi.	Testi bitirir; Tamamlanmamış bir sonuç verir.
	Durdur/devam görüntüleme düğmesi.	Ölçümü durdurur/devam ettirir.

4.8.3.1 Probe sabitlik çubuğu

Test sırasında, **Probe sabitlik çubuğu** kulak kanalındaki probe'un durumunu yansıtacaktır. Probe sabitliği kabul edilebilir olduğunda, çubuğun sağ kenarında bir onay imi belirecektir. Probe sabitliği kabul edilebilir seviyenin altında düşerse, farz edelim ki probe kulaktan düştü, onay imi kaybolacaktır. Bu meydana gelirse, probe'un kulağa oturmasını kontrol etmelisiniz.

4.8.3.2 Gürültü çubuğu

Test sırasında, **Gürültü çubuğu** gelen akustik gürültünün genliğini gösterecektir. Gelen sinyaller yanıt tespit algoritması tarafından kabul edilecek ve işlenecek kadar sessiz olduğunda, bir onay imi çubuğun sağ tarafında belirecektir. Gelen veri örnekleri, yüksek gürültü içeriyorsa, onay imi kaybolacaktır ve gürültü çubuğu red seviyesini aşarak gürültüyü yansıtacaktır.



Bu meydana gelirse, testi Durdurmalısınız ve bebeği sakinleştirerek veya ortam gürültüsünün diğer kaynaklarını idare ederek gürültüyü kontrol altına almalısınız. Probe'un oturuğu da kontrol edilmelidir.

4.8.3.3 Zaman çubuğu

Test sırasında, **Zaman veya ilerleme çubuğu** verilerin iyi örnekler işlendiğinde dolacaktır. Maksimum test süresine ulaşıldığında, çubuk tamamen doldurulacaktır ve test otomatik olarak sona erecektir.

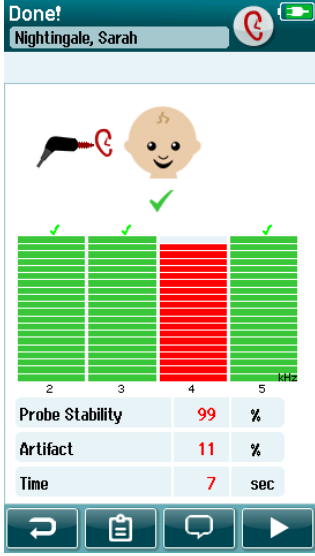
4.8.4 Test bitti ekranı

Görüntülemenin sonucunda, en son tamamlanan görüntülemenin sonucu görünmeye devam edecektir. Kullanıcının, test için diğer kulağı seçmesi için veya aynı kulakta görüntüleme ölçümünü tekrarlaması için kulak seçimi kontrolü geri dönecektir.

Kulak seçimi kontrolü aynı zamanda, oturum sırasında sağ ve sol kulakta gerçekleştirilen son OAE testi arasında değiştirmek için kullanılabilir.



Tablo 13: DPOAE Test bitti ekranı.



Alan/grafik görüntüle	Özellik adı	Tanım
	Hasta bilgisi ve "Test Bitti" durumu.	Şu anki hastayı gösterir.
	Test bittikten sonra kulak seçimi düğmeleri geri gelir.	Test edilecek kulağı seçin veya bu oturumda test edilen diğer kulak için sonuçları görmek üzere değiştirin.
	Test sonuç çubukları ve simgeleri ve test hakkında ilave bilgi.	Bu test oturumunda son gerçekleştirilen görüntülemenin sonucu/sonuçları hakkında geri bildirim. Üstte beliren genel sonuç. Bireysel frekanslar için sonuçlar kulak çubuğunun üzerinde belirir.
	Probe sabitliği %.	Test boyunca probe oturuşunun kalitesini belirtir.
	Yapay doku %.	Test sırasında ölçülen yapay doku yüzdesini belirtir.
	Süre.	Toplam test süresi.
	Başlangıç düğmesi.	OAE probe oturuş kontrolünü başlatır.
	Test listesi görüntüleme.	Bu oturumda gerçekleştirilen tüm testlerin listesini açar; yazıcı kuruluysa buradan yazdırılabilir.



Geri düğmesi.

Önceki ekrana geri döner (başlangıç test ekranı öncesine).



Yorum.

Az önce gerçekleştirilen test hakkında bir yorum eklemek üzere bir ekran açmak seçin.

Tablo 14: TEOAE Test bitti ekranı.

Alan/grafik görüntüle	Özellik adı	Tanım	
		Hasta bilgisi ve "Test Bitti" durumu.	Şu anki hastayı gösterir.
	Test bittikten sonra kulak seçimi düğmeleri geri gelir.	Test edilecek kulağı seçin veya bu oturumda test edilen diğer kulak için sonuçları görmek üzere değiştirin.	
	Test sonuç çubukları ve simgeleri ve test hakkında ilave bilgi.	Bu test oturumunda son gerçekleştirilen görüntülemenin sonucu/sonuçları hakkında geri bildirim. Üstte beliren genel sonuç. Bireysel frekanslar için sonuçlar kulak çubuğunun üzerinde belirir.	
	Uyarıcı sabitliği %.	Test boyunca uyarıcı sabitliğini belirtir.	
	Yapay doku %.	Test sırasında ölçülen yapay doku yüzdesini belirtir.	
	Süre.	Toplam test süresi.	



Başlangıç düğmesi.

OAE probe oturuş kontrolünü başlatır.



Test listesi görüntüleme.

Bu oturumda gerçekleştirilen tüm testlerin listesini açar; yazıcı kuruluysa buradan yazdırılabilir.



Geri düğmesi.

Önceki ekrana geri döner (başlangıç test ekranı öncesine).



Yorum.

Az önce gerçekleştirilen test hakkında bir yorum eklemek üzere bir ekran açmak seçin.

4.8.4.1 Probe sabitliği % (yalnızca DPOAE)

Ölçüm bittiğinde, **Probe sabitliği %** tüm test boyunca probe yerleştirmesinin ne kadar sabit olduğunu belirtir. Düşük probe sabitliği %'si probe'un test sırasında hareket ettiğini belirtir.

4.8.4.2 Uyarıcı sabitliği % (yalnızca TEOAE)

Ölçüm bittiğinde, **Uyarıcı sabitliği %** tüm ölçüm boyunca uyarıcı seviyesinin ne kadar sabit olduğunu belirtir. Düşük sabitlik değeri genellikle, probe'un test sırasında hareket ettiğini belirtir.

4.8.4.3 Yapay doku %

Ölçüm bittiğinde, test sırasında ölçülen yapay dokuların toplam miktarı gösterilecektir.

4.8.4.4 Süre

Ölçüm bittiğinde, toplam test süresi burada belirtilecektir.



4.9 Hızlı test

4.9.1 Genel



Ana sayfa ekranından **Hızlı Test** seçimi, hasta bilgisi girişine veya veri tabanından bir hasta seçimine geçer.

Bir **Hızlı Test** işlemi standart bir teste benzer.

Hızlı testler, test tamamlandıktan hemen sonra yazdırılabilir ancak çıktıda belirleyici bir bilgi görünmeyecektir.

Son hızlı Test oturumu, Hızlı Test düğmesi Ana sayfa ekranında tekrar seçilene kadar geçici olarak Sera™'ya kaydedilir. Hızlı Test seçildiğinde, önceki Hızlı Test oturumu Sera™'dan hemen ve kalıcı olarak silinir.

Cihaz ayarlarında etkinleştirilmişse, ABR Hızlı Testleri size test sonucunu içeren bir QR Kodu görüntüleme seçeneği sunacaktır. QR Kodu yalnızca test ekranından/QR Kod görüntüleme ekranından çıktığınızda kullanılamaz hale gelecektir.

Lütfen aklınızda bulundurun: Hızlı Test özelliği, HearSIM™ aracılığıyla, bir yönetici tarafından etkinleştirilebilir/devre dışı bırakılabilir. Hızlı Test cihazınızda etkin değilse, **Hızlı Test** düğmesi Ana sayfa ekranınızda görünmeyecektir.

4.9.2 Bir hızlı testi kaydetmek

Görüntüleme testlerini kaydetmek standart bir faaliyetiniz ise, görüntülemeyi gerçekleştirmeden **önce** hasta bilgisini girmeniz veya veri tabanındaki mevcut bir hastayı seçmeniz kesinlikle tavsiye edilir.

Ancak, gerçekleştikten hemen sonra bir Hızlı Test oturumunu (tüm testler) kaydetmek istiyorsanız şu adımları izleyin:

1. Ana sayfa ekranında, **Hasta Seç**'i seçin
2. "**Hızlı Test**" hastasını seçin
3. Hasta Bilgisi ekranında hastanın verilerini düzenleyin
4. Aşağıdaki kontrol çubuğundaki Onay imini seçin

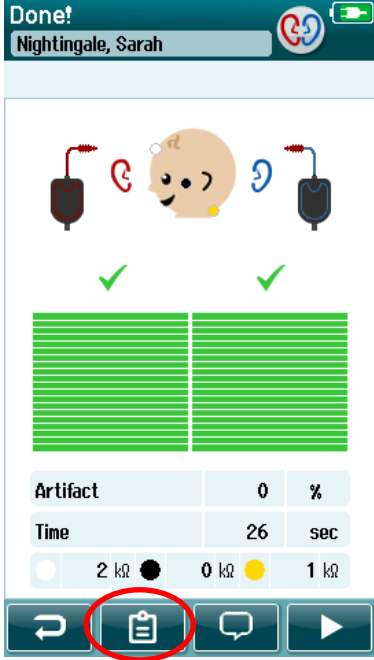
Hızlı Test oturumu şimdi girdiğiniz hasta ID ve isminin altında kaydedilmiştir.



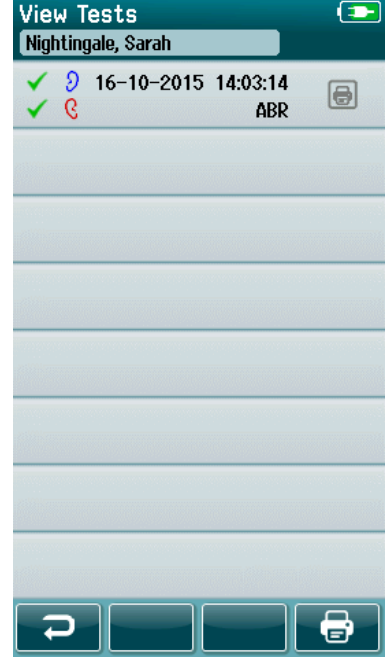
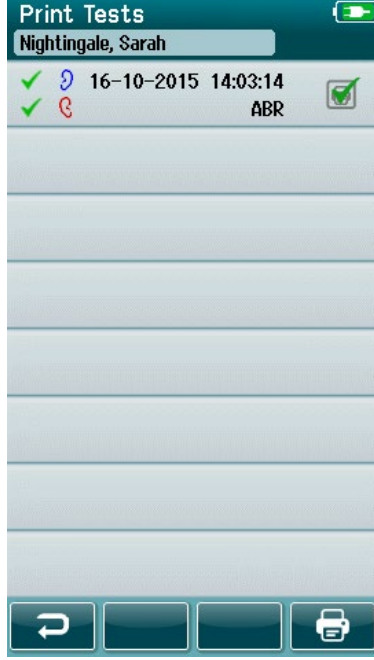
4.10 Yazdırma işlemi

4.10.1 Yazdırma yolları

Görüntüleme sonuçlarını etiket yazıcısından yazdırma işlemi, Test Bitti! ekranından veya Hasta Bilgisi ekranından erişilebilen Test Listesi ekranıyla gerçekleştirilebilir.



Test Bitti! ekranından yazdırın



Hasta Bilgisi Ekranından yazdırın

4.10.2 Etiket yazıcı formatı

Etiket yazısı aşağıdaki bilgileri gösterir:

- Ad
- Soyad
- ID (Kimlik)
- Cinsiyet
- Doğum tarihi
- Sol kulak sonucu, tarihi ve zamanı
- Sağ kulak sonucu, tarihi ve zamanı



4.11 Hastaların incelenmesi ve kaydedilen oturumlar

Aşağıdaki bölüm, cihazda saklanmış bir hastaya dair arama yapmak, hasta bilgisini düzenlemek, testleri görüntülemek (kaydedilen oturumlar), yazdırılacak bir oturum seçmek ve test bilgisini görüntülemek için adımları belirtmektedir,

4.11.1 Hasta seçmek



Cihazın veri tabanındaki hasta isimleri listesini görüntülemek için Ana sayfa ekranındaki **Hasta Seç**'i seçin. Liste, sağ üst köşedeki sıralama simgesini kullanarak alfabetik olarak soyada göre veya ters kronolojik sıralamaya göre sıralanabilir.



Listede gezinmek için alt kontrol çubuğundaki **YUKARI** ve **AŞAĞI** okları kullanın.

4.11.2 Hasta arama

Bir klavye ekranı açmak için kontrol çubuğundaki **Ara** düğmesini kullanabilirsiniz. Hastanın soyadının veya ID'sinin hepsini veya bir kısmını yazın ve yalnızca eşleşen hastaları içeren kısaltılmış bir listeye geri dönmek için tekrar Aratın. Hasta detaylarını gösteren Hasta Bilgisi ekranına geçmek için listedeki arzu edilen hastayı seçin.

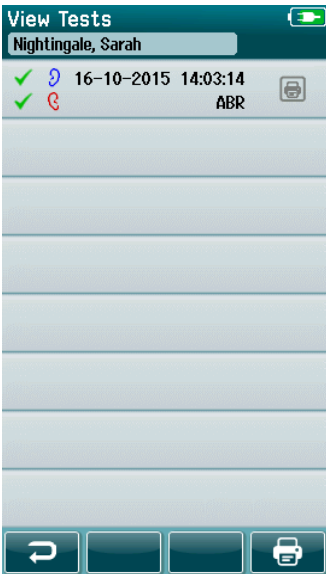
Listeden bir hasta seçtiğinizde, o hastanın detaylı inceleme için açılacaktır.

4.11.3 Test düğmesi

Hastayı test etmeye geçmek için kontrol çubuğundaki **Test** düğmesini seçin.

4.11.4 Kaydedilen testleri görüntüleyin

Bu hasta yapılmış testleri görmek için Hasta Bilgisi ekranının kontrol çubuğundan **Test Listesi** düğmesini seçin.

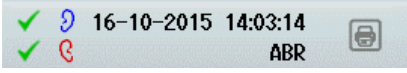


Test listesi, en üstte en son yapılan test olmak üzere kronolojik olarak sıralanacaktır. Her sıra bir testi temsil etmektedir.

8 testten fazlası kaydedilmişse, listede gezinmek için alt kontrol çubuğundaki **Yukarı** ve **Aşağı** ok düğmelerini kullanın.

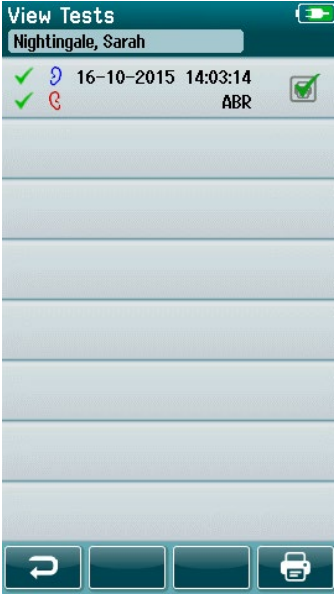


Test listesindeki her sıra aşağıdaki bilgileri gösterir:



- Geçerli, Sevk veya Tamamlanmamış için sonuç simgeleri
- Sağ, Sol veya İki kulak için test edilen kulak simgesi
- Test tarihi & zamanı
- Test türü (Otomatikleştirilmiş ABR, DPOAE veya TEOAE)

4.11.4.1 Kaydedilmiş bir testi yazdırmak



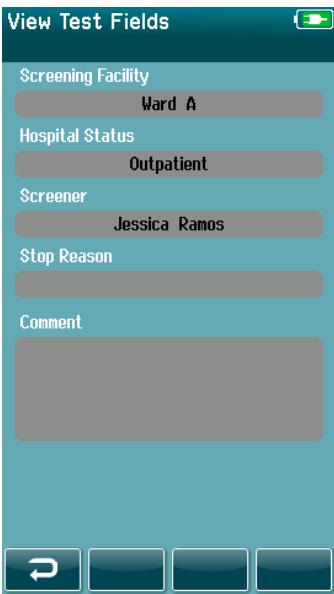
Yazdırılacak testi seçmek için Yazıcı kutusunun sağına dokunun. Seçildiğinde, yazıcı simgesi kutusu yeşil bir onay imi bulunduracaktır. Yazdırmak istediğiniz kadar testi seçin. Ardından, kontrol çubuğundaki **Yazdır** düğmesini seçin.

Aynı test türünün yalnızca bir sağ ve bir sol kulak testini seçmeniz durumu hariç, her test ayrı bir etikette yazdırılacaktır. Bu durumda, iki test tek bir etikette yazdırılır.

Lütfen aklınızda bulundurun: Yazıcı kutuları ve **Yazdır** düğmesi, yalnızca Sera™'nizin HearSIM™ aracılığıyla etkinleştirilmiş kablosuz ve Yazıcı ayarları varsa ve bir HM-E200 yazıcı cihazla eşleşmişse gözükecektir. Aksi takdirde, bu kontroller görünmeyecektir.

4.11.5 Kaydedilmiş bir testi incelemek

Test sonuçlarını ve test alanı bilgisini görmek için incelemek istediğiniz testi seçin.



Teste ilişkin Alan bilgisini görüntülemek için kontrol panelindeki **Test Alanlarını Görüntüle** düğmesini seçin. Bu ekran yalnızca, Test Alanları seçeneği HearSIM™ cihazda etkinleştirilmişse mevcuttur.

Teste ilişkin alanlar Sera™'da düzenlenemez. Düzenlemeler gerekirse, test verileri öncelikle HearSIM™'e aktarılmalı ve oradan düzenlenmelidir.



4.12 Cihazdaki kullanıcı idaresi

4.12.1 Genel

Sera™, cihazda kullanıcı oturumu gerektirmesi için HearSIM™ aracılığıyla ayarlanabilir. Bu, varsayılanda etkin değildir.



Oturum açma etkinleştirildiğinde, kullanıcıyı değiştirmek için bir düğme ana sayfa ekranında bulunabilir.

4.12.2 Kullanıcıyı seçmek (isteğe bağlı)



Sera™, cihazda kullanıcı oturumu gerektirmesi için HearSIM™ aracılığıyla ayarlanabilmektedir. Bu, varsayılanda etkin değildir.

Kullanıcı oturumu etkinleştirildiğinde, HearSIM™'de oluşturduğunuz ve Sera™'ya aktarılan bir Kullanıcı Listesi, cihaz başlatıldıktan sonra gösterilecektir.

Parola girme ekranına geçmek için listeden kullanıcı adınızı seçin. Listede 8'den fazla kullanıcı varsa, kontrol çubuğundaki **Yukarı** ve **aşağı** okları isim sayfaları arasında gezinmenizi sağlar.

Ekrandaki klavyeyi kullanarak, kullanıcı adınızın karakterlerini yazmak için kontrol çubuğundaki **Arama düğmesini** seçin. Ardından, kısaltılmış kullanıcı listesine geri dönmek için kontrol çubuğundaki **onay imini** seçin.

4.12.3 Parolayı girmek

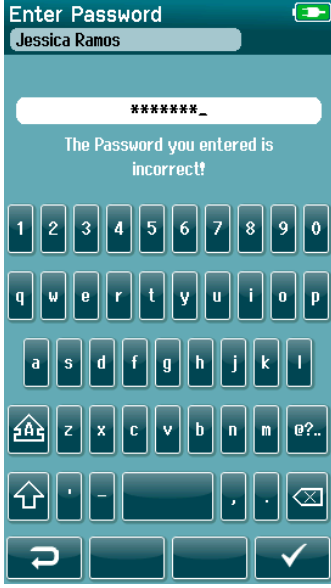


Ekrandaki klavyeyi kullanarak parola giriş ekranında parolanızı girin ve kontrol çubuğundaki **Onay imini** seçin.

Parola doğruysa, **Ana sayfa** ekranı görünecektir.



4.12.4 Yanlış parola



Yanlış bir parola girildiyse, girdiğiniz parolanın yanlış olduğunu belirten bir mesaj belirecektir.

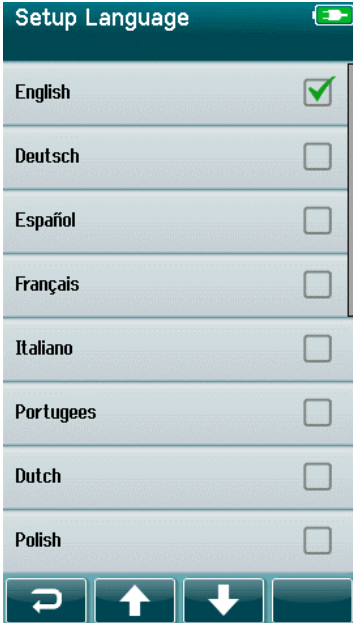
Mesaj birkaç saniye boyunca gösterilecektir ve ardından parolanızı tekrar girmeniz için alanı temizleyerek kaybolacaktır.

4.13 Kurulum



Sera™'da doğrudan yapılabilen değişikliklerin listesine erişmek için **Ana sayfa** ekranının kontrol çubuğundaki **Kurulum** düğmesini seçin.

4.13.1 Dil ekranı



Dil listesinde gezinmek için **Yukarı** ve **Aşağı** okları kullanın.

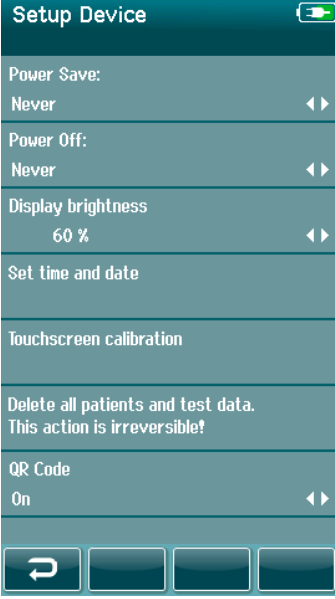
Arzu ettiğiniz dili seçin böylece dilin yanındaki kutucukta bir onay imi belirir.

Seçimi doğrulamak ve Dil ekranından çıkmak için, kontrol çubuğundaki **onay imini** seçin.

Mevcut diller İngilizce, Almanca, İspanyolca, Fransızca, İtalyanca, Portekizce, Felemenkçe, Polonyaca, Fince, Rusça, Çince, Korece, Norveççe, Türkçe, Japonca, Kazakça ve Çekçe.



4.13.2 Cihaz



Güç Tasarrufu ve Kapatma özellikleri için tercihlerinizi ayarlayın.

- **Güç Tasarrufu** (Bekleme) Asla'ya, 1-5 dakikaya veya 10 dakikaya ayarlanabilir
- **Kapatma** Asla'ya, 1, 5, 10, 15 veya 30 dakikaya ayarlanabilir

Ayarları doğrulamak ve Cihaz Kurulum ekranını kapatmak için kontrol çubuğundaki **Onay imi** düğmesini seçin.

Tercih ettiğiniz Ekran parlaklığını ayarlayın.

Saat ve tarih için tercihlerinizi ayarlayın.

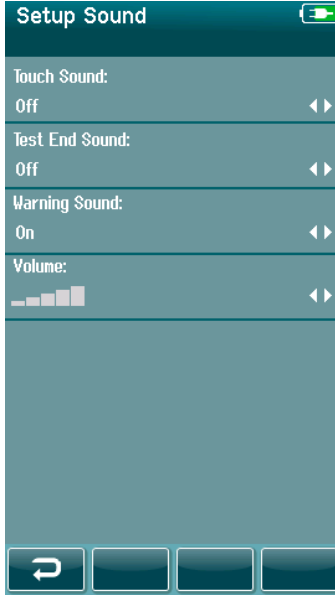
- Saat ve tarih ayarını yapın
- 24 saat ve 12 saat modu arasında tercih yapın

Cihazdan **tüm hastaları ve test verilerini silme** seçeneği.

Veriyi silmek geri alınamamaktadır. Silme gerçekleştirilmeden önce bir uyarı bildirimini görüntülenecektir.

ABR Hızlı Testleri için bir QR Kodu görüntüleme seçeneği.

4.13.3 Ses



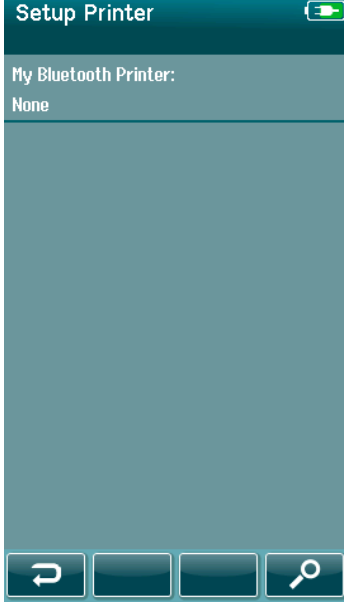
Çeşitli koşullar altında geri bildirim olarak ses verilmesi için ayarlarınızı kurun. Ses seviyesi de buradan ayarlanabilir. Verilmesini istediğiniz bir ses için koşullar şunlardır:

- **Dokunma sesi** – cihaz üzerindeki basılan tüm düğmelerde çıkan bir ses
- **Test bitti sesi** – test tamamlandığında çıkan ses
- **Uyarı sesi** – Otomatikleştirilmiş ABR testi sırasında veya batarya şarjı çok düşükken bir elektrot çıktığında bir uyarı sesi verilir

Ayarları doğrulamak ve Ses Kurulum ekranını kapatmak için kontrol çubuğundaki **Onay imi** düğmesini seçin.



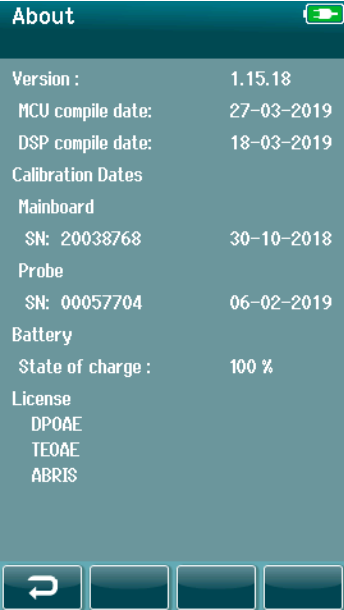
4.13.4 Yazıcı



İsteğe bağlı HM-E200 kablosuz yazıcıyı eşleştirmek için, kontrol çubuğundaki **Ara** düğmesini seçin. Yazıcının çalışıyor olduğundan emin olun. Yazıcı başarıyla Sera™'ya eşleştiğinde, "HM-E200" ismi görünecektir.

Ayarları doğrulamak ve Yazıcı Kurulum ekranını kapatmak için kontrol çubuğundaki **Onay imi** düğmesini seçin.

4.13.5 Hakkında



Sera™ hakkında bilgi ve şunlar dahil görüntülemek için **Hakkında** düğmesini seçin:

- Yazılım versiyonları
- Seri numaraları ve kalibrasyon tarihleri
- Batarya bilgisi
- Lisanslar



5 Ekipman (Tutarlılık) kontrolleri

5.1 Genel

Probe'un ve elektrot kablolarının performansı, test sonuçları için büyük önem taşır. Ekipmanın düzgünce çalışmasını sağlamak için teste başlamadan önce her günün başında bir ekipman kontrolü yapmanız tavsiye edilir.

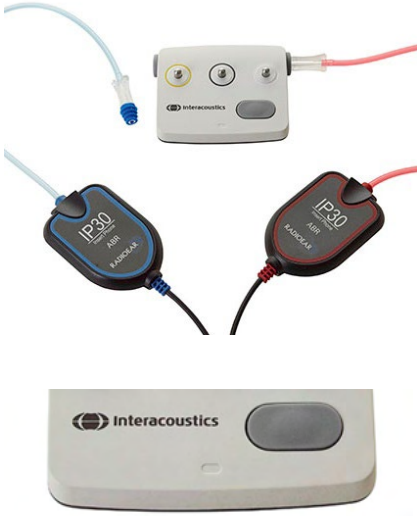
- Tutarlılık testini yürütmeden önce, probe ucunun veya kulak ucu adaptörünün temiz ve kulak kiri ve/veya pislikten yoksun olduğundan emin olun
- Ekipman kontrolünü her zaman sessiz bir ortamda gerçekleştirin
- Test için yalnızca önerilen Geçiş Kontrolörünü veya boşluğu kullanın. Farklı türde bir cihaz veya boşluk kullanmak ekipman veya dönüştürücü arızalarını tespit etmeyebilir

5.2 Otomatikleştirilmiş ABR için geçiş kontrolörü (isteğe bağlı)

İsteğe bağlı Sera™ ABRIS Geçiş kontrolörü aksesuarı, Sera™ ile Otomatikleştirilmiş ABR testi için kullanılan elektrot kablolarının ve dönüştürücünün tutarlılık kontrolünü yapmak için kullanılabilir. Bir tutarlılık kontrolü, düzenli olarak veya Sera™ donanımında, elektrot kablolarında veya dönüştürücüde bir sorundan şüphelendiğinizde gerçekleştirilebilir. Geçiş Kontrolörü, Interacoustics temsilcisinden satın alınabilir.

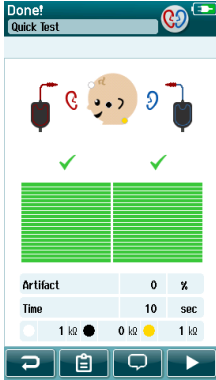
1. Elektrot kablolarının ve ek kulaklıklar/EarCups/Probe'un Sera™ preamplifikatör kablosuna bağlı olduğunu ve preamplifikatör kablosunun Sera™'ya bağlı olduğunu doğrulayın.
2. 3 renkli elektrot kablolarını, Geçiş Kontrolörü üzerindeki kendi metal düğmelerine bağlayın – kabloların renklerinin metal düğmelerin etrafındaki halkayla eşleşmesini sağlayın).
3. EarCups dönüştürücü için, siyah EarCup adaptörlerini her kenardaki deliklere tamamen yerleştirin.





ABR

(CE-Chirp 35dB nHL)



Ek hoparlörleri kullanırken, kulak ucu adaptörünün tek kullanımlık bir kulak ucuna bağlı olduğundan emin olun (9 mm yeşil önerilir). Kulak uçlarını, mantarın dış kenarı deliğin dış kenarına yanaşana kadar deliklere yerleştirin. Kulak ucunu çok itmeyin aksi takdirde içinde kalabilir.

Probe kullanılıyorsa, deliğe yerleştirmeden önce tek kullanımlık bir kulak ucunun (mavi önerilir) bağlı olduğundan emin olun. Testi gerçekleştirmeden önce, Geçiş Kontrolörü'nün diğer deliğini kapatın.

4. Güç düğmesine basarak Geçiş Kontrolörü'nü açın. Geçiş Kontrolörü çalıştığında amber LED ışıkları yanar.

Geçiş Kontrolörü'nün otomatik kapatma özelliği bulunmaktadır. Onarma sırasında üst üste test gerçekleştirirseniz, testleriniz sırasında Geçiş Kontrolörü'nün hala açık olduğundan emin olun.

5. Standart binoral veya monaural (probe için) Otomatikleştirilmiş ABR testi gerçekleştirin.

6. Test, iki kulak için (probe kullanılıyorsa bir) Geçerli sonuç veren direnç ve ölçüm aşamalarından hızlıca geçmelidir. Test, Geçerli sonuç vermezse veya test direnç kontrolünün ötesine geçemezse, sistemde bir sorun olabilir.

Belirtiler, olası sebepler ve önerilen onarım için Sera™ İlave Bilgi'ye göz atın (Additional Information).

Lütfen aklınızda bulundurun: Geçiş Kontrolörü bataryası yalnızca yetkili bir Interacoustics temsilcisi tarafından değiştirilmelidir. Yetkili bir temsilci dışında başka bir kimsenin bataryayı değiştirme girişimi nedeniyle Geçiş Kontrolörü elektroniklerin zarar görmesi, ürün garantisi altında onarım kapsamına girmez.

Otomatikleştirilmiş ABR tutarlılık kontrolünü yapmak için hiçbir Geçiş kontrolörü mevcut değilse, testi kendiniz gerçekleştirebilirsiniz.



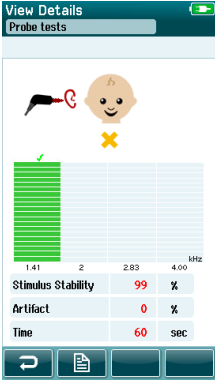
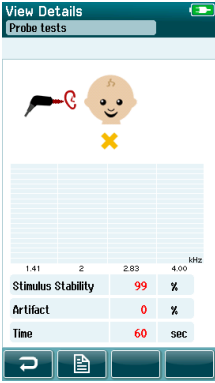
5.3 TEOAE için probe tutarlılık testi

Bebek Kulak Simülatörü adı verilen bir test boşluğu, OAE modülleri için bir probe tutarlılık testi gerçekleştirmek için Sera™ ile verilir.

Probe tutarlılık testi, sistem bozukluklarının probe veya donanımdan kaynaklanmamasını sağlar. Testi yürütmeden önce, probe ucu kulak kiri ve pislik için incelenmelidir. Ayrıca, test sessiz bir ortamda yürütülmelidir



TEOAE
(1.5 – 4 kHz)



1. OWA probunu 3 mm kırmızı flanşlı kulak ucu veya SnapPROBE™'u bir kulak ucu takılıyken Sera™ ile sağlanan Bebek Kulağı Simülatörü'ne yerleştirin.

2. Ana ekrandaki hızlı test seçeneğini seçin ve standart TEOAE testini uygulayın. Otomatik olarak bitene kadar testi yürütün. Testi, kendiniz durdurmayın.

3. Probe düzgün çalışıyorsa (hiçbir TE bandı bir onay imi almadıysa), günlük testleri yapmaya devam etmek mümkündür.

4. Test sırasında hata mesajları belirdiyse veya testin sonunda bir veya daha fazla TE bandının üzerinde onay imi varsa, probe tutarlılık testi başarısız olmuştur. Probe ucundaki kiri ve pisliği kontrol edip temizleyin ve testi yeniden yapın. Probe testi ikinci sefer de başarısız olursa, Sera™ **hastalarda kullanılmamalıdır. Yardım için yerel dağıtıcınıza ulaşın.**

Belirtiler, olası sebepler ve önerilen onarım için Sera™ İlave Bilgi'ye göz atın.

Lütfen aklınızda bulundurun: Probe kabaca tutulduysa (ör. sert bir yüzeye düşürüldüyse) tekrar kalibrasyonlanması gerekebilir. Probe'un kalibrasyon değerleri, probe fişinde depolanır. Bu nedenle, probelar her zaman değiştirilebilir.



5.4 DPOAE için probe tutarlılık testi

Bebek Kulak Simülatörü adı verilen bir test boşluğu, OAE modülleri için bir probe tutarlılık testi gerçekleştirmek için Sera™ ile verilir.

Probe tutarlılık testi, sistem bozukluklarının probe veya donanımdan kaynaklanmamasını sağlar. Testi yürütmeden önce, probe ucu kulak kiri ve pislik için incelenmelidir. Ayrıca, test sessiz bir ortamda yürütülmelidir



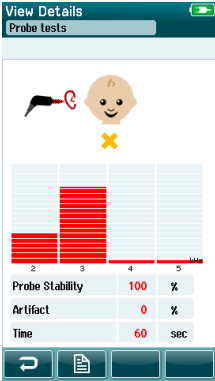
DPOAE

(2 – 5 kHz)

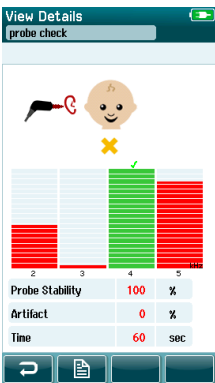
1. OWA probunu 3 mm kırmızı flanşlı kulak ucu veya SnapPROBE™'u bir kulak ucu takılıyken Sera™ ile sağlanan Bebek Kulağı Simülatörü'ne yerleştirin.

2. Ana ekrandaki hızlı test seçeneğini seçin ve standart TEOAE testini uygulayın. Otomatik olarak bitene kadar testi yürütün. Testi, kendiniz durdurmayın.

3. Probe düzgün çalışıyorsa (hiçbir DP frekans noktası bir onay imi almadıysa), günlük testleri yapmaya devam etmek mümkündür.



4. Test sırasında hata mesajları belirdiyse veya testin sonunda bir veya daha fazla DP frekans noktaları üzerinde onay imi varsa, probe tutarlılık testi başarısız olmuştur. Probe ucundaki kiri ve pisliği kontrol edip temizleyin ve testi yeniden yapın. Probe testi ikinci sefer de başarısız olursa, Sera™ **hastalarda kullanılmamalıdır. Yardım için yerel dağıtımcinize ulaşın.**



Belirtiler, olası sebepler ve önerilen onarım için Sera™ İlave Bilgi'ye göz atın.

Lütfen aklınızda bulundurun: Probe kabaca tutulduysa (ör. sert bir yüzeye düşürüldüyse) tekrar kalibrasyonlanması gerekebilir. Probe'un kalibrasyon değerleri, probe fişinde depolanır. Bu nedenle, probelar her zaman değiştirilebilir.



6 Bakım

6.1 Genel bakım prosedürleri

Koruma ve bakım için aşağıdaki önerilenlere uyulursa, cihazın performans ve güvenliği sürdürülecektir:

1. Akustik, elektriksel ve mekanik özelliklerin doğru olmasını sağlamak için cihazın yılda en az bir bakımdan geçmesi önerilir. Bu bakım, düzgün bir servis ve onarımı garantilemek için yetkili bir tamirci tarafından gerçekleştirilmelidir.
2. Ana kabloların veya bağlayıcıların yalıtımında hiçbir hasar olmadığını ve hasar içeren herhangi bir mekanik yüke maruz kalmadığını gözlemleyin.
3. Cihazın güvenilirliğinin korunduğundan emin olmak için operatör kısa aralıklarda, örneğin günde bir kez, bilinen veriyle bir kişide bir test yapar. Bu kişi, operatör olabilir. OAE testi için, hastalarda test yapmadan önce probe'un düzgün çalıştığını doğrulamak için günlük bir probe tutarlılık testi önerilir.
4. Cihazın veya parçalarının yüzeyi kirliyse, biraz su ve deterjan veya benzeriyle yumuşak bir nemli bezle temizlenebilir. Temizlik sırasında ana güç adaptörlerinin bağlantısını her zaman kesin ve cihazın veya aksesuarlarının içine sıvı girmemesi için dikkatli olun.
5. Her hasta muayenesinden sonra, hastaya temas eden kısımların kirli kalmadığından emin olun. Genel önlemler, bir hastadan diğerine hastalık çapraz kontaminasyonunu önlemek için alınmalıdır. Çapraz bulaşmayı önlemek için sistemin tek kullanımlık olmayan, hastayla buluşan kısımları kullanımdan sonra temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir.
6. Su, sık yapılan temizlik için kullanılmalıdır ancak şiddetli kontaminasyon olması halinde bir dezenfektan kullanmak gerekebilir.



Lütfen temizlik ve ekipman ve aksesuarlarının bakımı hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.

6.2 Genel temizlik prosedürleri



DİKKAT

- Temizlikten önce her zaman cihazı kapatın ve güç kaynağından bağlantıyı kesin
- Maruz kalan tüm yüzeyleri temizlemek için, temizlik solüsyonuyla hafif nemli bir bez kullanın
- Kulaklıkların içindeki metal parçalara sıvı temasından kaçının
- Otoklav yapmayın, sterilize etmeyin veya cihazın veya aksesuarın içine sıvı kaçırmayın
- Cihazın veya aksesuarın herhangi bir kısmını temizlemek için sert veya köşeli nesnelere kullanmayın
- Temizlikten önce parçaların sıvıyla temasından kaçının
- Kauçuk kulak uçları veya köpük kulak uçları tek kullanımlık parçalardır

Önerilen temizlik ve dezenfeksiyon çözümleri:

- Ilık su, aşındırıcı olmayan temizlik çözümü (sabun)



6.3 Sera™'yı temizlemek

6.3.1 Dokunmatik ekran

Cihazı, temizlik solüsyonuyla hafif nemli bir bezle dış yüzeyi silerek temizleyin. Sera™ dokunmatik ekranı temizlemek için lens temizleyici veya mikrofiber bez kullanın.

6.3.2 Kutu, kızak ve kablolar



DİKKAT

Temizlerken dikkatli olun.

- Temizlemeden önce, Sera™'yı kızaktan çıkarın ve ana güç kaynağından fişini çekin
- Sera™ ve kızığın plastik parçalarını temizlemek için biraz suyla hafif nemlendirilmiş bir bez ve deterjan veya benzerini kullanın
- Dezenfeksiyon gerekiyorsa, spreyli bir ürün yerine dezenfektanlı bir bez kullanın. Bezden gelen sıvının, plastik parçaların Sera™'nın etrafındaki lastik jant gibi kısımlara bağlı olduğu bağlayıcılar ve kaynaklar gibi herhangi bir hassas alana temas etmediğinden emin olun

Dezenfeksiyon ürünü hakkında talimatları izleyin.

6.3.3 Tek kullanımlıklar

Yalnızca Sera™'nızla verilen Sanibel™ tek kullanımlık ürünleri kullanın. Kulak uçları, EarCups, ve yapışkan elektrotlar yalnızca tek kullanımlıktır. Kullanıldıktan sonra atılmalıdır. Dezenfekte edilemezler.



DİKKAT

Tek kullanımlıkların tekrar kullanılması halinde, çapraz kontaminasyon riskini arttırırsınız!



6.4 Probe ucunun temizlenmesi

Doğru önlemleri almak için probe sisteminin her zaman temiz tutulması önem taşır. Bu nedenle, probe ucunun küçük akustik kanallarından örneğin kulak kirinin nasıl giderileceğini gösteren aşağıdaki talimatları izleyiniz.



Temizlik için Thornton Bridge & Implant Floss veya the Thornton 3 in 1 Floss kullanın.

Kullandıktan sonra diş ipini atın.

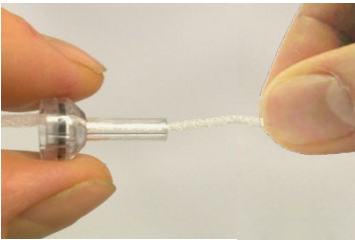


Uç, probe gövdesine takılıyken probe ucunu asla temizlemeyin.

Çeyrek saat yönünde döndürerek probe başlığını çıkarın ve probe ucunu probe gövdesinden ayırın.



Probe ucunun altından kanalların içine doğru temizleme ipiyle temizleyin.



Temizleme ipini, probe ucu kanalından tamamen çekin. Gerekirse her kanal için uygulayın.



Daha geniş bir kanal temizlemek için, tüm köşelerde daha etkili temizlemek için ikişer kez diş ipi kullanmanız tavsiye edilir.



Daha geniş kanala erişmek ve temizlemek için, probe ucunun içindeki kalçetayı çıkarmak gerekmektedir. Bunu ince bir raptiyeyle yapabilirsiniz. Temizledikten sonra kalçetayı yerine itin.



Probe ucunu probe'a tekrar bağlayın ve kalçetayı yerine vidalayın.



Probe'a monteliyken probe ucunu temizlemeye **ÇALIŞMAYIN**.

Diş ipini veya telini probe'un altına yalnızca, kiri/pisliği probe ucunun içine değil dışına attığınızdan emin olmak için kullanın. Bu aynı zamanda, kalçetenin zarar görmesini de önler. Probe başlığını takmak için asla araç gereç kullanmayın!



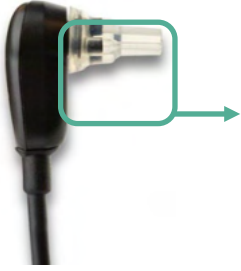
Probe'un temizlenmesi hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.



6.5 SnapPROBE™'u temizlemek

SnapPROBE™ için kulak uçları, probe hassas bileşenleri ve bebeğin kulak kanalı arasındaki mesafeyi korumak üzere tasarlanmıştır. Uzatılmış şekli genellikle kulak kirinin büyük bölümünü toplar, bu da kullanımdan sonra kulak ucuyla birlikte atılacaktır ve bu şekilde probe filtrelerinin değiştirilmesi gereksinimini sınırlandıracaktır. Testi gerçekleştirmeden önce probe ucunu temiz ve kulak kiri ve diğer kalıntılardan arındırılmış olması önemlidir. Probe ucu içindeki kulak kiri veya kalıntılar, uyarıcı veya kaydın yanlış temsil edilmesine neden olabilir. Bu nedenle her ölçümden önce probe ve filtreleri gözle denetlenmelidir.

Kulak kiri, kalıntı veya benzeri mevcutsa, probe filtrelerinin değiştirilmesi gerekir.



SnapPROBE™'un üç filtresine erişmek için kulak ucunu probe'dan çıkartın.



Filtreler, yedek filtre kitindeki yedek filtre cihazıyla çıkartılabilir.





Yedek filtre kitinin boş yuvasını kullanarak filtreyi probe'dan çıkartın.



Araç üzerinde sağlanan yeni filtreyi boş filtre yuvasına yerleştirin. Eski filtrenin yenilerle karışmasını önlemek için derhal atın.

6.6 Aksesuarlar/yedek parçalar

Bazı yeniden kullanılabilir parçalar, zaman içinde aşınırlar. Bu yedek parçaları elinizde tutmanızı öneririz (Sera™ cihazınızın ayarlanması için uygun olduklarından).



6.7 Onarım

Interacoustics; CE işaretinin geçerliliği, güvenlik etkileri, güvenilirlik ve ekipmanın performansından yalnızca şu durumlarda sorumlu tutulur:

1. montaj işlemleri, uzatmalar, yeniden ayarlamalar, değişiklikler veya onarımlar yetkili kişiler tarafından gerçekleştirilirse
2. yılda 1 bakıma giderse
3. ilgili bileşenlerin elektrikli kurulumu uygun gerekliliklere uyarsa ve
4. ekipman, Interacoustics tarafından tedarik edilen dokümantasyona uyarak yetkili personel tarafından kullanılırsa.

Müşteri, yerinde servis/tamirat seçenekleri de dahil olmak üzere servis/tamir olanaklarını belirlemek üzere yerel distribütör ile iletişime geçmelidir. Müşterinin (yerel distribütör aracılığıyla) bileşen/ürün Interacoustics'e servis/tamir için her gönderildiğinde **İADE RAPORU**'nu doldurması önemlidir (Return Report).

6.8 Garanti

Interacoustics şunların garantisini vermektedir:

- Sera™ Interacoustics tarafından ilk kullanıcıya teslimatından itibaren 24 aylık süre içinde normal kullanım ve bakım altında ve malzemelerinde ve işçiliğinde kusur bulundurmamaktadır
- Aksesuarlar, Interacoustics tarafından ilk kullanıcıya teslimatından itibaren doksan (90) günlük süre içinde normal kullanım ve bakım altında ve malzemelerinde ve işçiliğinde kusur bulundurmamaktadır

Herhangi bir ürün, geçerli olan garanti süresi içinde servise ihtiyaç duyarsa, satın alan kişi uygun onarım tesisini belirlemek için doğrudan yerel Interacoustics servis merkeziyle iletişime geçmelidir. Onarım veya değiştirmenin masrafları, garanti koşullarına bağlı olarak Interacoustics tarafından karşılanacaktır. Servise ihtiyaç duyan ürün derhal, düzgünce paketlenmiş ve kargosu önceden ödenmiş olarak iade edilmelidir. Interacoustics'e iade kargosundaki kayıp veya hasar satın alan kişiye ait bir risktir.

Cihazın öngörülen hizmet ömrü 7 yıldır. Beraberindeki problemlerin ve dönüştürücülerin beklenen hizmet ömrü 3 yıldır.

Interacoustics hiçbir durumda, herhangi bir Interacoustics ürünün satın alımı veya kullanımıyla ilgili arızı, dolaylı yoldan veya bir şeyin sonucu olan hasarlardan sorumlu olmayacaktır.

Bu yalnızca orijinal müşteri için geçerlidir. Bu garanti, sonraki sahibi veya ürünün sahibi için geçerli değildir. Ayrıca, bu garanti, şunlar olan herhangi bir Interacoustics ürünün satın alımı veya kullanımıyla bağlantılı olarak meydana gelen herhangi bir kayıp için geçerli değildir ve Interacoustics bunun için sorumlu tutulamaz:

- yetkili Interacoustics servis temsilcisi dışında biri tarafından onarılan ürün;
- herhangi bir şekilde, Interacoustics'in istikrarı ve güvenilirliğini etkileyecek şekilde değiştirilen ürün;
- yanlış kullanım veya ihmâl veya kazaya bağlı olarak veya seri veya parça numarası değiştirilen, bozulan veya çıkarılan veya
- Interacoustics'in sağladığı talimatlar dışına çıkarak herhangi bir şekilde yanlış bakım yapılan veya kullanılan ürün.

Bu garanti, açık veya zımni diğer tüm garantilerin yerine ve Interacoustics'in diğer tüm yükümlülükleri veya sorumlulukları yerine geçer. Interacoustics, doğrudan veya dolaylı olarak herhangi bir temsilciye veya diğer




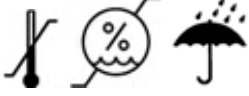
kişiyeye Interacoustics ürünlerinin satışıyla bağlantılı olarak herhangi bir yükümlülüğü Interacoustics adına üstlenmesi için vermez veya bahşetmez.

INTERACOUSTICS, TİCARETE ELVERİŞLİLİK VEYA BELİRLİ BİR AMACA VEYA UYGULAMAYA YÖNELİK GARANTİLER DE DAHİL OLMAK ÜZERE, AÇIK VEYA ZİMNİ TÜM DİĞER GARANTİLERİ REDDEDER.



7 Genel teknik özellikler

7.1 Sera™ cihazı – teknik özellikler

Medikal CE-ışareti 	MD sembolü ile birlikte CE ışıareti, Interacoustics A/S'nin Tıbbi Cihaz Yönetmeliği (AB) 2017/745'in gerekliliklerini karşıladığını gösterir. Kalite sisteminin onayı TÜV (no. 0123) tarafından yapılmaktadır.	
Standartlar	Güvenlik:	IEC 60601-1:2012, dahili güçle çalışan, Tip BF uygulanan parçalar
	EMC:	IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020 IEC 60601-2-40:2016
	Kalibrasyon:	ISO 389-2:1994 ISO 389-6:2007
	Test Sinyali:	IEC 60645-3:2007
	OAE:	IEC 60645-6:2022, Tip 2
	ABR:	IEC 60645-7:2009, Tip 2
Kızak	Güvenlik: Güç Ana voltajlar ve frekansları: Çıkış:	IEC 60601-1:2012, Sınıf II UES12LCP-050160SPA Madde numarası 8515473 100 – 240 V~, 50/60 Hz, 400 mA 5.0V DC, 1.6A MAKS
İşlem ortamı 	Sıcaklık: Bağıl Nem: Ortam Basıncı: Başlatma zamanı: Isınma süresi:	5 – 40°C, + 41°F... + 104°F 15 – 93% (yoğuşmayan) 98 kPa – 104 kPa < 5 saniye Hava
Nakliye & Depolama ortamı	Uzun süreli depolama sıcaklığı (nakliye, depolama vb.): Kısa süreli taşıma sıcaklığı (kullanımlar arasındaki geçiş): Depolama ve Taşıma rel. Nem:	0°C – 50°C, - 4°F... + 122°F -25 – 70°C, - 13°F... + 158°F Maks %93 (yoğuşmayan)



Rakım oranı	Maks. İşlem rakımı:	Deniz seviyesinden 2000 m / 6561 ft
İşaretler IP02 IP20	<p>IP işareti, bir giriş koruma işaretidir. İşaretleme, tanecik maddelerin ve sıvıların girişine karşı korumayı belirtir. Bu cihaz aşağıdaki etkiyle farklı bir IP işaretine sahiptir:</p> <p>IP02: Cihazı, yağmur ve suya karşı korumak için taşırken her zaman bir çanta kullanın.</p> <p>IP20: Parçaların suya karşı korunmadığını belirten bu işaret cihaz parçalarının üzerinde bulunabilir</p> <p>UYARI: Şarj aleti, güç kaynağı ve kızak evde sağlık bakımı ortamlarında kullanılmak için değildir.</p>	



Genel		
Sera™ Boyutları		15.8 x 8.3 x 1,9 cm / 6.2 x 6.2 x 0.7 inç
Sera™ Ağırlık		265 g / 0.5 lbs
Kullanıcı Ara yüzü:		Dirençli Dokunmatik Ekran
Ekran Boyutu:		9.5 x 5.6 cm, renkli, 272 x 480 çözünme
Veri Ara yüzleri:		Kablosuz Frekans aralığı: 2402 – 2480 MHz Modülasyon türleri: GFSK, π/4-DQPSK ve 8DPSK Işıma gücü: +12 dBm'ye kadar
Kullanıcı Geri bildirimi:		Entegre hoparlör
Dil Ayarları:		İngilizce, Almanca, İspanyolca, Fransızca, İtalyanca, Portekizce, Felemenkçe, Polonyaca, Fince, Romence, Rusça, Çince, Korece, Türkçe, Norveççe, Japonca, Kazakça, Çekçe, İsveççe ve Ukraynaca.
Batarya	Tür:	Lityum-iyon batarya 44794; Kapasite: 3.7V/3850 mAh
	Tahmini kullanım ömrü:	Kullanıma bağlı – normalde 3 yıldan fazla
Hafıza		1 GB (maks. 250 hasta, kişi başına 50 testle saklanabilir)
Bağlayıcı		Omnetik 12-pin bağlayıcı
Preampfilikatör ağırlığı		85 g / 0.19 lbs
Preampfilikatör boyutları		8.5 x 0.5 x 2.5 cm / 3.4 x 0.2 x 0.9 inç


Yazıcı		
Termal yazıcı (İsteğe bağlı)	Tür:	HM-E200
	Bağlantı:	Kablosuz
	Batarya:	Şarj edilebilir Li-polimer, DC 7,4 V, 1300 mAh
	Şarj aleti:	AC 100 – 240 V, ~50/60 Hz, 1.0 A
	Ağırlık:	234 g / 8,3 oz
	Kağıt:	Termal kağıt Termal etiketler (rulo başına 103)




	Kağıt genişliği:	Termal yazıcıda 58 mm (en) Etiket yazıcıda 56 mm x 60 mm (en x boy)
	Yazdırma süresi:	Maks. 100 mm/sn. Yazdırma süresi kullanılan protokolün boyutuna bağlıdır.

ABRIS		
Preamplifikatör	Tek Kanal:	3 elektrot, 51 cm, 20"
	Kazanç:	72 dB
	Frekans yanıtı:	0,5 - 5000 Hz
	Gürültü:	<25 nV/√Hz
	CMR Oranı:	100 Hz'de > 100 dB
	Numune oranı:	22.05 kHz
	Maks giriş aralığı voltajı:	2.5 V
	Giriş direnci:	10 MΩ/ 250 pF
	Ana üniteden güç:	İzole güç kaynağı
Elektrik direnci ölçümü	Ölçüm frekansı:	33 Hz
	Dalga biçimi:	Dik açılı
	Ölçüm akımı:	11.25 µA
	Aralık:	0.5 kΩ – 50 kΩ ± %10
Uyarıcı	Uyarıcılar:	CE-Chirp® (200 Hz – 11 kHz), Klik (200 Hz – 11 kHz)
	Uyarıcı oranı:	90 Hz
	Dönüştürücüler: (Standartlara göre Kalibrasyonlu)	IP30 ek hoparlör IP30 EarCup OWA Probe SnapPROBE™
	Seviye:	25, 30, 35, 40, 45 dB nHL
	Band aralığı:	22.05 kHz
Kayıt	Analiz süresi:	3 dakika
	A/D çözünme:	24 bit
	Yapay olgu red sistemi:	Ret seviyesi (Tepe, Min RMS, Maks RMS) & Kesik (Canlılık)



Ekran		Dönüştürücü, test sonuç çubukları, sonuç simgeleri (geçerli/sevk/tamamlanmamış), test süresi, yapay olgu, elektrot dirençleri.
Ölçümün Kesinliği	Algoritmik Hassaslık (varsayılan protokol):	≥ 99.99 %  Lütfen mevcut test protokolleri, test protokolü ayarları ve hassaslık ve belirlilikleri hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.


DPOAE		
Uyarıcı	Frekans aralığı:	1500 ila 6000 Hz
	Nominal frekans:	f2
	f2/f1 oranı:	1,22
	Seviye:	50 – 65 dB SPL
	Dönüştürücü:	SnapPROBE™ oto tespit, oto kalibrasyonlu Değiştirilebilir probe ucu OWA Probe oto tespit, oto kalibrasyonlu Değiştirilebilir probe ucu
Kayıt	Analiz süresi:	60 saniye
	A/D Çözünme:	24 bit, 5.38 Hz çözünme
	Yapay (gürültü) red sistemi:	30 dB SPL
	Artık gürültü:	DP-bin frekans alanındaki ortalama bir RMS ölçümü (Frekanslarda 26 bins < 2500 Hz & 60 bins ≥ 2500 Hz).
	Test Basıncı:	Çevresel
Ekran		Dönüştürücü, test sonuç çubukları, sonuç simgeleri (geçerli/sevk/tamamlanmamış), probe sabitliği, test süresi, yapay olgu.
Ölçümün Kesinliği:	Algoritmik Hassaslık (varsayılan protokol):	≥ 99.6 %  Lütfen mevcut test protokolleri, test protokolü ayarları ve hassaslık ve belirlilikleri hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.

DPOAE ile Sera™ bebeklerden yetişkinlere, geniş kulak kanalları aralığında belirtilen yoğunlukta daha kesin teslim eden geliştirilmiş bir uyarıcı seviyesi kontrolü kullanır. IEC 60645-6 standardının geçerliliği şu anda yetişkin kulaklarıyla sınırlıdır. Bu nedenle, geniş bir kulak kanal seviyesi aralığında (özellikle bebekler) daha



kesin uyarıcı seviyeleri sağlayan bir ürünle bir pazara daha iyi hizmet vermek için bazı protokoller için IEC 60645-6 kapsamının dışında DPOAE'ler için daha kapsamlı bir kalibrasyon prosedürü kullanmayı seçtik.

Adında IEC içeren tüm protokoller, belirtilmiş IEC kalibrasyon yöntemini kullanır.

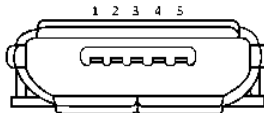
TEOAE		
Uyarıcı	Frekans aralığı:	1500 ila 4000 Hz
	Uyarıcı türü:	Lineer olmayan (IEC 60645-6:2009'ye göre)
	Seviye:	60 – 83 dBpe SPL, tepeden tepeye kalibrasyonlu, AGC kontrollü
	Klik oranı:	71/saniye
	Dönüştürücü:	SnapPROBE™ oto tespit, oto kalibrasyonlu Değiştirilebilir probe ucu OWA Probe oto tespit, oto kalibrasyonlu Değiştirilebilir probe ucu
Kayıt	Analiz süresi:	60 saniye
	Kayıt aralığı:	2.5 – 14.1 ms
	A/D Çözünme:	24 bit
	Yapay (gürültü) red sistemi:	55 dB SPL
	Test basıncı:	Çevresel
	Artık gürültü:	Her oktav bandı için RMS değeri, belirli OAE zaman aralığı için Bayes ağırlıklı ortalamaya dayalı.
Ölçümün Kesinliği	Algoritmik Hassaslık (varsayılan protokol):	≥ 99.6 %  Lütfen mevcut test protokolleri, test protokolü ayaları ve hassaslık ve belirlilikleri hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen Sera™ İlave Bilgi'ye başvurun.
Ekran		Dönüştürücü, test sonuç çubukları, sonuç simgeleri (geçerli/sevk/tamamlanmamış), uyarıcı sabitliği, test süresi, yapay olgu.

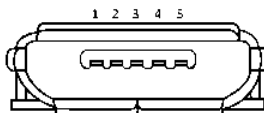


7.2 Giriş/çıkış bağlantılarının özellikleri

	Sera™ Probe için ABR/OAE Bağlayıcı, Preamplifikatör	Preampfilikatör, Probe, Dönüştürücü bağlayıcı
Pim	Tanım	Tanım
1	CH1 çıkış	CH1 çıkış
2	CH1 GND	CH1 GND
3	DGND	DGND
4	GND A / GND Mikrofon	GND A / GND Mikrofon
5	Mikrofon – giriş / dengelenen analog	Mikrofon – giriş / dengelenen analog
6	Mikrofon + giriş / dengelenen analog	Mikrofon + giriş / dengelenen analog
7	Güç kaynağı +3/+5V	Güç kaynağı +3/+5V
8	CH2 çıkış	CH2 çıkış
9	CH2 GND	CH2 GND
10	I2C CLK	I2C CLK
11	I2C VERİ	I2C VERİ
12	I2C Kesinti	I2C Kesinti

Veri girişi/çıkışı	
USB tip A-B mikro	İletişim için USB girişi

KIZAK BAĞLAYICI	BAĞLAYICI
ANA KABLOLAR	 MIKRO USB 5V/1.6A

SERA™ BAĞLAYICI	
	MIKRO USB (IN)
1	 1. +5 VDC 2. NC 3. NC 4. NC 5. Zemin



Kalibrasyon özellikleri

Hassasiyet	
ABRIS	Tüm uyarıcı türleri için ± 2 dB
DPOAE	1000 - 4000 Hz aralığı için $\pm 1,5$ dB ve aralık dışı için ± 3 dB
TEOAE	Klik uyarıcısı için ± 2 dB

7.3 CE-Chirp® uyarıcılar için kalibrasyon referans değerleri

Probe ve ek uyarıcı, IEC 60318-4'e göre yapılan bir kulak uyarıcı kuplörü kullanarak SPL değerlerinde kalibrasyonludur.

Dönüştürücü	peRETSPL [dB re. 20 μPa]
Kulak uçları ile RadioEar IP30	31,5 dB SPL
EarCups ile RadioEar IP30	58,5 dB SPL
OWA probe	35 dB SPL
SnapPROBE™	34.1 dB SPL

CE-Chirp® uyarıcılar için referans değerleri, Interacoustics standart değerleridir.

7.4 Klik uyarıcıları için kalibrasyon referans değerleri

Probe ve ek uyarıcı, IEC 60318-4'e göre yapılan bir kulak uyarıcı kuplörü kullanarak SPL değerlerinde kalibrasyonludur.

Dönüştürücü	peRETSPL [dB re. 20 μPa]
Kulak uçları ile RadioEar IP30	35 dB SPL
EarCups ile RadioEar IP30	61,5 dB SPL
OWA probe	33,5 dB SPL
SnapPROBE™	37.4 dB SPL



7.5 Kalibrasyon için kullanılan kplör türleri

ABRIS:

Probe ve ek uyarıcı, IEC 60318-4'e göre yapılan bir kulak uyarıcı kplörü kullanarak SPL değerlerinde kalibrasyonludur.

DPOAE:

Probe uyarıcı L1 ve L2, IEC 60318-4'e göre yapılan bir IEC 711 kulak uyarıcı kplörü kullanarak SPL değerlerinde bireysel kalibrasyonludur.

TEOAE:

Probe uyarıcı, IEC 60318-4'e göre yapılan bir IEC 711 kulak uyarıcı kplörü kullanarak peSPL değerlerinde kalibrasyonludur.



7.6 Teknik özellikler hakkında genel bilgi

Interacoustics sürekli olarak ürünlerini ve performanslarını geliştirmek için çabalar. Bu nedenle, teknik özellikler haber verilmeden değiştirilebilir.

Cihazın performansı ve teknik özellikleri yalnızca, en az yılda bir kez teknik bakıma tabi tutulduysa garanti altındadır. Bu, Interacoustics tarafından yetkilendirilmiş bir atölye tarafından gerçekleştirilmelidir.

Interacoustics, servis ve servis kılavuzlarını yetkili servis firmalarının kullanımına sunar.

Temsilciler ve ürünleri hakkındaki sorular şuraya gönderilebilir:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel.: +45 6371 3555

E-posta: info@interacoustics.com

Web sitesi: www.interacoustics.com

7.7 Ek A: Uyarıcı

Standart IEC 60645-3'te belirtilenden başka diğer uyarıcı, bazı Otomatikleştirilmiş ABR protokolleri için kullanılır. Bu CE-Chirp® uyarıcı, standartta belirtilen Klik uyarıcı gibi aynı lineer büyüklük frekans yanıtına sahiptir. Ancak, frekans alanında kosinüs fonksiyonlarının bir toplamı olarak tasarlanmıştır. Kosinüslerin frekansları, uyarıcı tekrar oranının katlarıdır. Her bir frekans için eşit yoğunlukta, aynı lineer büyüklük frekans yanıtını elde etmek için. Bununla birlikte, daha etkili uyarıcı bir tasarımı elde etmek için kosinüs bileşenlerinin aşaması, uygun frekansın koklear gecikmesine göre ertelenir. Uyarıcının frekans aralığı 200 Hz'den 11 kHz'ye kadar.



7.8 Ek B: Elektromanyetik Uyumluluk (EMC)

Bu ekipman, elektromanyetik bozunumun yüksek olduğu yakın-aktif HF cerrahi ekipmanı ve manyetik yankılaşım görüntüleme için RF-korumalı odalar hariç hastane ve klinik ortamları için uygundur.

UYARI: Bu ekipman için GEREKLİ PERFORMANS üretici tarafından şu şekilde belirtilmiştir:

Bu ekipmanın, GEREKEN PERFORMANSI yoktur. GEREKEN PERFORMANSIN olmaması veya kaybı herhangi bir kabul edilemeyen ani riske yol açmaz.

İlk tanı, her zaman klinik bilgi temelinde olmalıdır.

Bu ekipman diğer ekipmana yapışık olduğu kullanımdan kaçınınız çünkü yanlış bir işlemle sonuçlanabilir. Böyle bir kullanım gerekirse, bu ekipmanın ve diğer ekipman normal çalışıklarının doğrulanması için incelenmelidir.

Bu cihazın üreticisinin belirttiği veya sağladıklarının dışındaki aksesuarların ve kabloların kullanılması, artmış elektromanyetik emisyonlar veya bu cihazın azaltılmış elektromanyetik bağışıklığı ile sonuçlanabilir ve yanlış işleme yol açabilir. Aksesuarların ve kabloların listesi bu bölümde bulunmaktadır.

Taşınabilir RF iletişim ekipmanı (anten kabloları ve harici antenler gibi periferikler dahil) bu ekipmanın herhangi bir parçasına, üretici tarafından belirtilen kablolar dahil, 30 cm (12 inç)'den fazla yakın kullanılmamalıdır. Aksi takdirde, bu cihazın performansının düşmesi, hatalı çalışmaya neden olabilir.

Bu ekipman, IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, emisyon sınıfı B grup 1 ile uyumludur.

UYARI: Yardımcı standardından ve tahsisat kullanımlarından herhangi bir sapma yoktur.

UYARI: EMC'ye uygunluğu korumak için tüm gerekli talimatlar bu talimattaki genel bakım bölümünde bulunabilir. İleri adımlar gerekmez.

IEC 60601-1-2'de belirtilen EMC gerekliliklerine uymasını sağlamak için, yalnızca aşağıdaki aksesuarları kullanmak gereklidir, uygun olduğu üzere:

Madde	Üretici	Model
Preamplifikatör	Interacoustics	-
OWA Probe	RadioEar	-
Snap Probe	RadioEar	-
IP30 50Ohm stereo ID kulaklık	RadioEar	IP30
IP30 50Ohm stereo ID mikrofönlü kulaklık	RadioEar	IP30



İlave ekipmana bağlanan bir kimse, sistemin IEC 60601-1-2 standardına uygun çalıştığından emin olmakla sorumludur.

IEC 60601-1-2'de belirtildiği gibi EMC gerekliliklerine uygunluk, kablo türleri ve kablo uzunlukları aşağıda belirtilen gibiyse sağlanır:

Tanım	Uzunluk (metre)	Perdeli (Evet/Hayır)
Güç Kaynağı	1,5	N
Kablosuz şarj aleti/kızak	-	-
Odyometrik Ek-Kulaklıklar (IP30)	0,25	Y
Kulak Probları (OWA / Snap)	0,50	Kısmi
Preamplifikatör	1,15	Kısmi
Elektrot kabloları	0,51	N

Bu ekipman dışındaki aksesuarların, dönüştürücülerin ve kabloların medikal ekipman/sistemle kullanılması, medikal ekipmanın/sistemin artmış emisyonlarına veya azalmış bağışıklığına neden olabilir.



Kılavuz ve üreticinin beyanı - elektromanyetik emisyonlar		
<i>Cihaz</i> (Sera™) aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamlarda kullanım için tasarlanmıştır. Müşteri veya <i>Cihazın</i> kullanıcısı böyle bir ortamda kullanıldığını garanti etmemelidir.		
Emisyon Testi	Uygunluk	Elektromanyetik ortam - kılavuz
RF emisyonları CISPR 11	Grup 1	Cihaz RF enerjisini yalnızca dahili özellikler için kullanır. Bu nedenle, kendi RF emisyonları çok düşüktür ve yakındaki elektronik ekipmanlara herhangi bir parazit yapma olasılığı çok düşüktür. Cihaz tüm ticari, endüstriyel, iş ve ev ortamlarında kullanılmaya uygundur.
RF emisyonları CISPR 11	Sınıf B	
Harmonik emisyonlar IEC 61000-3-2	Uygun değil	
Voltaj dalgalanmaları / titrek emisyonlar IEC 61000-3-3	Uygun değil	

Taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanları ile Cihaz arasında önerilen ayrıklık uzaklığı.			
Cihaz (Sera™) RF bozunumlarının kontrol edildiği elektromanyetik ortamlarda kullanıma uygundur. Müşteri veya Cihazın kullanıcısı aşağıda önerildiği gibi iletişim ekipmanının maksimum çıkış gücüne göre taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanları (vericiler) ile Cihaz arasındaki minimum uzaklığı koruyarak elektromanyetik parazitleri önlemeye yardımcı olabilir.			
Vericinin nominal Maksimum çıkış gücü [W]	Vericinin frekansına göre ayrıklık uzaklığı [m]		
	150 kHz ila 80 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	80 MHz ila 800 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	800 MHz ila 2,7 GHz $d = 2,23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30
Yukarıda listelenmemiş maksimum çıkış gücündeki nominal vericiler için, önerilen ayrıklık uzaklığı metre (m) cinsinden d vericinin frekansına uygun eşitlik kullanılarak, verici üreticisine göre vericinin watt cinsinden (W) maksimum çıkış gücü derecesinin P olduğu durumda, tahmin edilebilir.			
Uyarı 1 80 MHz ve 800 MHz'de, daha yüksek frekans aralığı uygulanır.			
Uyarı 2 Bu kılavuz, tüm durumlarda geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılım, yapılardan, nesnelere ve insanlardan absorpsiyon ve yansımalarla etkilenir.			




Kılavuz ve Üreticinin Beyanı - Elektromanyetik Bağışıklık			
Cihaz (Sera™) aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamlarda kullanım için tasarlanmıştır. Müşteri veya Cihazın kullanıcısı böyle bir ortamda kullanıldığını garanti etmemelidir.			
Bağışıklık Testi	IEC 60601 Test seviyesi	Uygunluk	Elektromanyetik ortam - kılavuz
Elektrostatik Tahliye (ESD) IEC 61000-4-2	+8 kV temas +15 kV hava	+8 kV temas +15 kV hava	Yerler ahşap, beton veya seramik karo olmalıdır. Yerler sentetik malzemeyle kaplıdır, bağıl nem %30'dan büyük olmalıdır.
RF kablosuz iletişim ekipmanlarından yaklaşma alanlarına bağışıklık IEC 61000-4-3	Nokta frek. 385-5.785 MHz Tablo 9'da tanımlanan seviyeler ve modülasyon	Tablo 9'da tanımlandığı gibi	RF kablosuz iletişim ekipmanları, Cihazın herhangi bir parçasının yakınında kullanılmamalıdır.
Elektrikli hızlı geçici/patlama IEC61000-4-4	Güç kaynağı hatları için +2 kV Giriş/çıkış hatları için +1 kV	Uygun değil Giriş/çıkış hatları için +1 kV	Ana kablo güç kalitesi, tipik bir ticari veya ev ortamına uygun olmalıdır.
Dalga IEC 61000-4-5	+1 kV Hatlar arası +2 kV Hat - topraklama arası	Uygun değil	Ana kablo güç kalitesi, tipik bir ticari veya ev ortamına uygun olmalıdır.
Voltaj düşmesi, kısa kesintiler ve güç kaynağındaki hatlardaki voltaj değişmesi IEC 61000-4-11	%0 UT (%100 dip, UT'de) 0,5 döngü için, 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 ve 315°de %0 UT (%100 dip, UT'de) 1 döngü için %40 UT (%60 dip, UT'de) 5 döngü için %70 UT (%30 dip, UT'de) 25 döngü için %0 UT (%100 dip, UT'de) 250 döngü için	Uygun değil	Ana kablo güç kalitesi, tipik bir ticari veya ev ortamına uygun olmalıdır. Cihaz kullanıcısı, ana güç kaynağı kesintileri sırasında işlemin devam etmesine ihtiyaç duyarsa, Cihazın kesintisiz bir güç kaynağıyla veya bataryasıyla çalıştırılması önerilir.
Güç frekansı (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Güç frekansı manyetik alanları, tipik ticari veya ev ortamında tipik bir konunun özellikleri seviyesinde olmalıdır.
Yakın çevrede ışıma alanları — Bağışıklık testi IEC 61000-4-39	9 kHz ila 13,56 MHz. AMD 1: 2020, tablo 11'de tanımlanan frekans, seviye ve modülasyon	AMD 1 tablo 11'de tanımlandığı gibi: 2020	Cihaz manyetik olarak hassas bileşenler veya devreler içeriyorsa, manyetik yaklaşma alanları Tablo 11'de belirtilen test seviyelerinden daha yüksek olmamalıdır

Not: UT, test seviyesini uygulamadan önceki A.C. ana voltajdır.



Kılavuz ve üreticinin beyanı - elektromanyetik bağışıklık

Cihaz (Sera™) aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamlarda kullanım için tasarlanmıştır. Müşteri veya **Cihazın** kullanıcısı böyle bir ortamda kullanıldığını garanti etmemelidir.

Bağışıklık testi	IEC / EN 60601 test seviyesi	Uygunluk seviyesi	Elektromanyetik ortam – kılavuz
Yürütülen RF IEC / EN 61000-4-6	3 Vrms 150kHz ila 80 MHz 6 Vrms ISM bantlarında (ve Evde Sağlık Bakımı ortamı için amatör radyo bantlarında.)	3 Vrms 6 Vrms	Taşınabilir ve cep RF iletişim ekipmanı kablolar dahil, Cihazın herhangi bir kısmına, vericinin frekansına uygulanabilir eşitlikten hesaplanan önerilen ayrıklık uzaklığından daha yakından kullanılmamalıdır. Önerilen ayrıklık uzaklığı: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
İşima RF IEC / EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz ila 2,7 GHz 10 V/m 80 MHz ila 2,7 GHz Yalnızca Evde Sağlık Bakımı ortamı için	3 V/m 10 V/m (Evde Sağlık Bakımı olması durumunda)	$d = \frac{3,5}{v/m} \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz ila } 800 \text{ MHz}$ $d = \frac{7}{v/m} \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz ila } 2,7 \text{ GHz}$ <i>P</i> verici üreticisine göre watt(W) cinsinden maksimum çıkış değeridir ve <i>d</i> metre(m) cinsinden önerilen ayrıklık uzaklığıdır. Sabit RF vericilerden alan şiddeti, elektromanyetik bir alan keşfiyle, ^a her frekans aralığındaki uygunluk seviyesinden az olmalıdır ^b Parazit, aşağıdaki simgeyle işaretlenmiş ekipmanın yakınlığından gerçekleşebilir: 

UYARI1 80 MHz ve 800 MHz'de, daha yüksek frekans aralığı uygulanır
UYARI 2 Bu kılavuz, tüm durumlarda geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılım, yapıardan, nesnelere ve insanlardan absorpsiyon ve yansımalarından etkilenir.

^a) Sabit vericilerden alan şiddeti, telsiz telefonlar (hücreli/kablosuz) ve kara mobil radyoları, amatör radyo, AM ve FM radyo yayını ve TV yayını gibi baz istasyonları teorik olarak doğrulukla tahmin edilemez. Sabit RF vericilerinden dolayı elektromanyetik ortamı hesaplamak için, bir elektromanyetik alan keşfi göz önünde bulundurulmalıdır. **Cihazın** kullanıldığı konumda ölçülen alan şiddeti yukarıdaki uygulanabilir RF uygunluk seviyesini aşarsa, **Cihaz** normal işlemi doğrulamak için gözlemlenmelidir. Anormal performans gözlemlendiğinde, **Cihazı** yeniden yönlendirme veya yeniden konumlandırma gibi ilave önlemler gerekebilir.
^b) 150 kHz ila 80 MHz frekans aralığı üzerinde, alan şiddetleri 3 V/m'den az olmalıdır.



8 SSS/Sorun Giderme



Sorunuzun yanıtını burada listelenen sorun giderme bölümünde bulamamanız durumunda, daha fazla bilgi için lütfen Sera™ Ek Bilgiler bölümüne bakın.

Sorun	Açıklama	Çözüm
Cihaz, bir prob bağlıyken hiçbir probun bağlı olmadığını belirtir.	Sera™'deki pil neredeyse boşaldığında, proba giden gücü keser.	Sera™ pilini şarj edin
	Prob kablosu konektöre tam olarak takılmamış.	Probu çıkarın ve konektöre sıkıca takıldığından emin olarak yeniden takın.
Sera™ ekranda bir hata kodu gösteriyor.	Sera™ kapsamlı bir şekilde test edilmiş olmasına rağmen, bilinmeyen bir ürün yazılımı sorunuyla karşılaşmış olabilirsiniz.	Bir cihaz yazılımı hata kodu görüldükten sonra Sera™'yi kapatıp tekrar açmanız tavsiye edilir. Bir sorun devam ederse, Interacoustics sorunu ve sorunun ortaya çıkmasına neden olan durumu bildirirseniz çok memnun olacaktır.
Otomatik ABR testi sırasında "Reconnect Electrode" (Elektrodu Yeniden Bağlayın) mesajı.	Elektrot cilt ile temas halinde değil.	Elektrodu hazırlanan cilt bölgesine yeniden uygulayın.
Otomatik ABR taraması sırasında "Kabloları Kontrol Edin" mesajı.	Elektrot teması zayıf olabilir.	Elektrotun cilde temasını kontrol edin.
ABR testi sırasında "Mains noise" (Şebeke gürültüsü) mesajı.	Ortamda şebeke gürültüsü (50 Hz) var.	Şebeke gürültüsü paraziti ile kirlenmiş mevcut test ortamından uzaklaşın.
OAE testi sırasında "Too Noisy" (Çok Gürültülü) mesajı.	OAE testi sırasında yüksek akustik gürültü mevcut.	Bebeği veya ortamı sessizleştirin.
OAE testi sırasında "Out of ear" (Kulak dışında) mesajı.	Prob kulaktan çıkıyor veya tamamen düşmüş.	Testten önce probun kulağa yeniden yerleştirilmesi için yeni bir kulak içi kalibrasyon işlemi gerektiğinden, testin durdurulması ve yeniden başlatılması önerilir.



Sorun	Açıklama	Çözüm
OAE testi sırasında "Off Levels" (Kapalı Seviyeler) mesajı.	Prob bebeğin kulağından çıkıyor veya probun yerleşimi test sırasında başka bir şekilde değişti, böylece uyaran seviyeleri kabul edilebilir aralığın dışında kaldı.	Probun bebeğin kulağına oturup oturmadığını kontrol edin. Testi durdurmak ve probu bebeğin kulak kanalına sabitledikten sonra yeniden başlamak gerekebilir.
Dokunmatik ekran dokunmaya yanıt vermiyor.	Yazılım bir işlem sırasında donmuş.	Gücü kapatmaya zorlamak için Sera™ güç düğmesini 10 saniye basılı tutun ve ardından sistemi yeniden başlatın.
Cihaz istasyondaiken Sera™ pili şarj olmuyor.	Güç kaynağına zayıf bağlantı; yanlış güç kaynağı.	Sera™ için doğru güç kaynağını kullandığınızdan ve doğru şekilde bağlandığından emin olun.
OAE testi sırasında "Out of ear" (Kulak dışında) mesajı.	Prob kulaktan çıkıyor veya tamamen düşmüş.	Testten önce probun kulağa yeniden yerleştirilmesi için yeni bir kulak içi kalibrasyon işlemi gerektiğinden, testin durdurulması ve yeniden başlatılması önerilir.

Return Report – Form 001



Opr. dato: 2014-03-07 af: EC Rev. dato: 30.01.2023 af: MHNG Rev. nr.: 5

Company: _____

Address: _____

Phone: _____

e-mail: _____

Address
DGS Diagnostics Sp. z o.o.
Rosówek 43
72-001 Kolbaskowo
Poland

Mail:
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: _____ Date: _____

Following item is reported to be:

- returned to INTERACOUSTICS for: repair, exchange, other: _____
- defective as described below with request of assistance
- repaired locally as described below
- showing general problems as described below

Item: _____ **Type:** _____ **Quantity:** _____

Serial No.: _____ Supplied by: _____

Included parts: _____

Important! - Accessories used together with the item must be included if returned (e.g. external power supply, headsets, transducers and couplers).

Description of problem or the performed local repair:

Returned according to agreement with: Interacoustics, Other : _____

Date : _____ Person : _____

Please provide e-mail address to whom Interacoustics may confirm reception of the returned goods: _____

The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user ¹

In order to ensure instant and effective treatment of returned goods, it is important that this form is filled in and placed together with the item.
Please note that the goods must be carefully packed, preferably in original packing, in order to avoid damage during transport. (Packing material may be ordered from Interacoustics)

¹ EC Medical Device Directive rules require immediate report to be sent, if the device by malfunction deterioration of performance or characteristics and/or by inadequacy in labelling or instructions for use, has caused or could have caused death or serious deterioration of health to patient or user.